Rec'd PCT/PTO 12 MAY 2005

10/534 725

RECEIVED 0 9 JAN 2004

PCT

WIPO

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

18.11.03

(#2)

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 3月19日

出願番号 Application Number:

特願2003-076435

[ST. 10/C]:

[JP2003-076435]

出 願 人
-Applicant(s):

武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年12月22日





【書類名】

特許願

【整理番号】

B03088

【提出日】

平成15年 3月19日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C07D209/04

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府池田市五月丘5丁目1-3

【氏名】

阿部 秀範

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県尼崎市南武庫之荘1丁目6-16

【氏名】

松永 伸一郎

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県西宮市宮西町12-8-508

【氏名】

竹河 志郎

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府吹田市津雲台5丁目18 D-73-301

【氏名】

渡部 正教

【特許出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】

高橋 秀一

【選任した代理人】

【識別番号】

100106323

【弁理士】

【氏名又は名称】 関口 陽

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2002-335661

【出願日】

平成14年11月19日

【整理番号】

B02360

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005142

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9909276

【包括委任状番号】

0203423

【プルーフの要否】

要

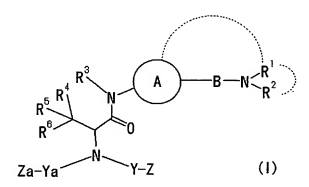
【書類名】明細書

【発明の名称】アミン誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】式

【化1】



[式中、環Aは置換基を有していてもよい芳香環を示し;

B、YおよびYaは、同一または異なって、結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

 R^1 および R^2 は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成するか、 R^1 は環Aと結合して隣接する窒素原子およびBとともにSないしT員含窒素複素環を形成し;

R³は、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し;

 R^4 および R^5 は、同一または異なって、水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、 R^4 と R^5 とは隣接する炭素原子とともに置換基を有していてもよい環を形成し;

R⁶は置換基を有していてもよいインドリル基を示し;

ZおよびZaは、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を示す。]で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグ。

【請求項2】 R^3 が水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルであ



【請求項3】 R^4 および R^5 の一方が水素原子であり、他方が置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルである請求項1記載の化合物。

【請求項4】 Zが置換基を有していてもよい環状基である請求項1記載の化合物

【請求項5】Yaが結合手であり、Zaが水素原子である請求項1記載の化合物

【請求項6】請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物。

【請求項7】ソマトスタチン受容体結合阻害剤である請求項6記載の組成物。

【請求項8】ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である請求項7記載の組成物。

【請求項9】ソマトスタチン受容体作動薬である請求項6記載の組成物。

【請求項10】ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である請求項9記載の組成物。

【請求項11】糖尿病または糖尿病合併症の予防・治療薬である請求項6記載の組成物。

【請求項12】ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項13】哺乳動物に請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの有効量を投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるソマトスタチン受容体結合阻害方法。

【請求項14】糖尿病または糖尿病合併症の予防・治療薬を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項15】哺乳動物に請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの有効量を投与することを特徴とする、該哺乳動物における糖尿病または糖尿病合併症の予防または治療方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規アミン誘導体に関する。さらに詳しくは、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する疾患等の予防・治療に有効な化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】

ソマトスタチン(somatostatin)は、成長ホルモン抑制因子 (somatotropin release inhibiting factor; SRIF) として、1973年に見出された。

また、ソマトスタチンの受容体には現在までに5個のサブタイプが見出されており、それぞれSSTR1、SSTR2、SSTR3、SSTR4およびSSTR5と命名されている(例えば、非特許文献 $1\sim3$ 参照)。

ソマトスタチンは生体内において、種々のホルモン、増殖因子、生理活性物質の産生・分泌に対して抑制的に働くことが知られている。ソマトスタチンが抑制的に働くホルモンには、成長ホルモン(GH)、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどがある。このためソマトスタチンは内分泌系、外分泌系、神経系などにおいて多彩な機能を有し、ソマトスタチンを標的とした医薬品の開発が進められている(例えば、非特許文献1、2参照)。

ソマトスタチンに起因する疾患としては、糖尿病などの生活習慣病、中枢神経系疾患、免疫系疾患、ホルモン依存性腫瘍などが挙げられる。ソマトスタチンそのもの、またはその類縁体を医薬品として開発する試みもなされており、例えば、ソマトスタチン受容体作動薬として知られているオクトレオタイド(octreotide)はホルモン性腫瘍の治療薬として市販されている。

[0003]

ソマトスタチン受容体アンタゴニストまたはアゴニストとしては、例えば下記 化合物が知られている。

1)式

【化2】

$$R^{1} \longrightarrow C \longrightarrow Z^{1} - E - B \longrightarrow G \longrightarrow X$$

$$C \longrightarrow Q \longrightarrow R^{1c}$$

$$Z^{2} \longrightarrow (C) \ k \longrightarrow Q - R^{8}$$

〔式中、 R^1 は C_{1-10} アルキル、アリール、アリール(C_{1-6} アルキル)等を; R^1 aは水素原子または C_{1-3} アルキルを; Z^1 はO, CH_2 等を;Eは SO_2 , CO等を;Bは4位に結合手を有する1-ピペリジニル等を;GはN, CHまたはCを;YはC(O)等を;Xは NR^{11} (R^{11} は水素原子、 C_{1-8} アルキル等を示す)等を;A含有環は5-10員縮合アリール、O, SおよびNから選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を有するヘテロアリール基等を; Z^2 はO, CH_2 等を;Qは $-(CH_2)$ x $-V-(CH_2)$ y-(xおよびyは独立してO, 1, 2, 3, 4, 5または6を;Vは6-12員単環もしくは2環式芳香環等を; R^8 は水素原子等を; R^{1c} は水素原子等を)

2)式

【化3】

$$R^{1} - C - Z^{1} - E - B - G$$

$$C = 0 R^{1c}$$

$$Z^{2} - (C) k - Q - R^{8}$$

〔式中、 R^1 は C_{1-10} アルキル、アリール、アリール(C_{1-6} アルキル)等を; R^1 はは

水素原子または C_{1-3} アルキルを; Z^1 は0, CH_2 等を;Eは SO_2 , CO等を;Bは4位に結合手を有する1-ピペリジニル等を;GはN, CHまたはCを;YはC(O)等を;Xは NR^{11} (R^{11} は水素原子、 C_{1-8} アルキル等を示す)等を;A含有環は5-10員縮合アリール、0, SおよびNから選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を有するヘテロアリール基等を; Z^2 は0, CH_2 等を;Qは $-(CH_2)$ x $-V-(CH_2)$ y- (xおよびyは独立して0, 1, 2, 3, 4, 5または6を;Vは1-4のNおよび0-2の0またはSを含む、飽和、部分飽和または芳香族 C_{3-10} 単環または2環式環等を; R^{8} は水素原子等を; R^{1c} は次素原子等を; R^{1c} は次素の製造

3)式

【化4】

$$Ar-X-N$$
 $Y-U$ $Z-W$

[式中、 $ArはC_{6-10}$ アリールまたは C_{1-9} ヘテロアリールを;Xは結合手等を;YはNまたはCHを;Wは $-N(R_2)$ -CH $_2$ -Q-CH $_2$ - $N(R_4)$ (R_5)または $-N(R_2)$ -CH(R_3)-CH(R_4)n- $N(R_4)$ (R_5) または $-N(R_4)$ (R_5) こ R_5 (R_5) に R_5 (R_5) は、独立して水素原子、 R_5 (R_5) に R_5 (R_5) に R_5 (R_5) は、独立して水素原子、 R_5 (R_5) は、水素原子、 R_5 (R_5) は、独立して水素原子、 R_5 (R_5) は、水素原子、 R_5 (R_5) は、水素原子、 R_5 (R_5) は、水素原子、 R_5 (R_5) に R_5 (R_5) に R

【化5】

$$0 \qquad \qquad \begin{array}{c} N \\ R^8 \end{array}$$

 $(R^8$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示す)等を示す〕で表される化合物またはその製薬上許容し得る塩(特許文献 3 参照)。

4)式

【化6】

$$\begin{array}{c}
A \\
B \\
N \\
X-Y-Ar
\end{array}$$
(CH₂) n-N $\begin{array}{c}
R^1 \\
R^2
\end{array}$

〔式中、Arは置換基を有していてもよい芳香族基;Xはメチレン、S、SO、 SO_2 またはCO;Yは主鎖の原子数が2ないし5のスペーサー;nは1ないし5の整数;

- i) R^1 および R^2 はそれぞれ水素原子または置換基を有していてもよい低級アルキル、
- ii) R 1 およびR 2 は一緒になって隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成、または
- iii) R^1 または R^2 はB環上の構成原子と結合して $-(CH_2)_n N = とともに置換基を有していてもよいスピロ環を形成:$

A環は置換基を有していてもよい芳香環;B環はさらにアルキルまたはアシルで置換されていてもよい含窒素 4 ないし 7 員非芳香環を示す。ただし、A環が置換基として式 $-NHCOR^{11}$ (式中、 R^{11} はアルキル基、アルコキシアルキル基、アルキルチオアルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、

アリール基、アリールアルキル基または式 $-NHR^{12}$ (式中、 R^{12} はアルキル基、シクロアルキル基、シクロアルキルアルキル基、アリール基またはアリールアルキル基を示す)で表される基を示す)で示される基を有する場合、XはS、SO、 SO_2 またはCOを示す。〕で表される化合物またはその塩(特許文献4参照)。

5)式

【化7】

[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し:

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し:

<u>・・・</u>は単結合または二重結合を示し:

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\cdot \cdot \cdot$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\cdot \cdot \cdot \cdot$ が二重結合であるとき、Cを示し;

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。]で表される化合物またはその塩(特許文献5参照

) 。

6)式

【化8】

「式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し;

Qは結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

Yは結合手または $-CH_2-Y'-(Y'$ は結合手または主鎖の原子数1ないし5のスペーサーを示す)を示し:

<u>・・・</u>は単結合または二重結合を示し;

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^5)$ (R^5 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し;

 R^3 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル-カルボニルまたはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} 7ルキルスルホニルを示し;

 R^4 は置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。]で表される化合物またはその塩(特許文献6参照)。

[0005]

【非特許文献1】

エンドクリノロジー (Endocrinology) 、136巻、3695-3697頁、1995

年

【非特許文献2】

トレンズ イン ファーマコロジカル サイエンシズ (Trends in Pharmacological Sciences)、87-94頁、18巻、1997年

【非特許文献3】

ライフ サイエンス (Life Science) 、57巻、1249-1265頁、1995年

【特許文献1】

国際公開第WO 98/44921号パンフレット

【特許文献2】

国際公開第WO 98/45285号パンフレット

【特許文献3】

欧州特許出願公開第1086947号明細書

【特許文献4】

国際公開第WO 99/52875号パンフレット

【特許文献5】

国際公開第WO 01/25228号パンフレット

【特許文献6】

国際公開第WO 02/16350号パンフレット

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用等を有し、かつ経口吸収性、体内動態等において、医薬品としての優れた性質を有する化合物の開発が切望されている。

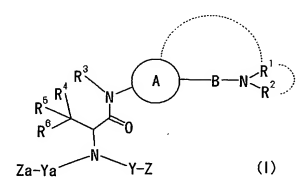
[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明は、

1)式

【化9】



[式中、環Aは置換基を有していてもよい芳香環を示し:

B、YおよびYaは、同一または異なって、結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

 R^1 および R^2 は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成するか、 R^1 は環Aと結合して隣接する窒素原子およびBとともに5ないし7員含窒素複素環を形成し;

R³は、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し:

 R^4 および R^5 は、同一または異なって、水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、 R^4 と R^5 とは隣接する炭素原子とともに置換基を有していてもよい環を形成し;

R⁶は置換基を有していてもよいインドリル基を示し;

Zおよび Z a は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を示す。]で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグ [以下、化合物(I)と略記することがある];

- 2) R^3 が水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルである化合物 (I);
- 3) R^4 および R^5 の一方が水素原子であり、他方が置換基を有していてもよい C_1 -6アルキルである化合物(I);
- 4) Zが置換基を有していてもよい環状基である化合物 (I);

- 5) Y a が結合手であり、 Z a が水素原子である化合物 (I);
- 6) 化合物(I) を含有してなる医薬組成物;
- 7) ソマトスタチン受容体結合阻害剤である前記6) 記載の組成物;
- 8) ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である前記7) 記載の組成物;
- 9) ソマトスタチン受容体作動薬である前記6) 記載の組成物;
- 10)ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である前記9)記載の組成物;
- 11)糖尿病または糖尿病合併症の予防・治療薬である前記6)記載の組成物;
- 12)ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための、化合物 (I) の使用;
- 13) 哺乳動物に化合物(I) の有効量を投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるソマトスタチン受容体結合阻害方法;
- 14)糖尿病または糖尿病合併症の予防・治療薬を製造するための、化合物 (I) の使用;
- 15) 哺乳動物に化合物(I)の有効量を投与することを特徴とする、該哺乳動物における糖尿病または糖尿病合併症の予防または治療方法; などに関する。

[0008]

以下、式(I)中の各記号の定義について詳述する。

環Aで示される「置換基を有していてもよい芳香環」における「芳香環」としては、例えば、芳香族炭化水素、芳香族複素環などが挙げられる。

芳香族炭化水素としては、例えば C_{6-14} 芳香族炭化水素が挙げられる。該芳香族炭化水素の好適な例としては、ベンゼン、ナフタレン、インデン、フルオレン、アントラセンなどが挙げられる。

芳香族複素環としては、例えば5または6員芳香族複素環、縮合多環式芳香族複 素環などが挙げられる。

ここで、「5または6員芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個(好ましくは1ないし3個)含む5または6員芳香族複素環などが挙げられる。該「5また

は6員芳香族複素環」の好適な例としては、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーオキサジアゾール、1,3,4ーチアジアゾール、フラザン、テトラゾールなどが挙げられる。

「縮合多環式芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 4 個含む9ないし14 員 (好ましくは9または10員) の縮合多環式(好ましくは2ないし4環式、さらに好ましくは2または3環式)芳香族複素環などが挙げられる。該「縮合多環式芳香族複素環」の好適な例としては、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b]チオフェン、イソキノリン、キノリン、インドール、キノキサリン、フェナントリジン、フェノチアジン、フェノキサジン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、 β ーカルボリン、アクリジン、フェナジンなどが挙げられる。

環Aで示される「置換基を有していてもよい芳香環」における「芳香環」は、 G_{6-14} 芳香族炭化水素または G_{5-14} 芳香族炭化水素または G_{5-14} 芳香族炭化水素または G_{5-14} 芳香族炭化水素または G_{5-14}

[0009]

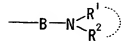
環Aは、式

【化10】

$$R^{5}$$
 R^{6}
 N
 N
 $Y-Z$

[式中の記号は前記と同意義を示す] で示される基、および式

【化11】



[式中の記号は前記と同意義を示す]で示される基以外に、置換基を有していてもよい。このような「置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、置換基を有していてもよい炭化水素基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ブチルアミノ、ブチルアミノ、ジカロピルアミノ、ブチルアミノ、ブチルアミノ、ジオチルアミノ、ジカロピルアミノ、ブチルアミノ、ブチルアミノ、ジカロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノ、アシルオキシ、 C_{1-6} アルコキシなどが挙げられる。

[0010]

ここで、「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、アリール、アラルキルなどが挙げられる。このうち、以下のような炭素数1ないし19個の炭化水素基などが好ましい。

- a) C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル);
- b) C₂-6アルケニル(例、ビニル、アリル、イソプロペニル、2-ブテニル);
- c) C_{2-6} アルキニル(例、エチニル、プロパルギル、2-ブチニル);
- d) ベンゼン環と縮合していてもよい C_{3-8} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、ジヒドロインデニル);
- e) ベンゼン環と縮合していてもよい C_{3-8} シクロアルケニル(例、シクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニル);

- f) C_{6-14} アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニル、2-アンスリル)、好ましくはフェニル;
- g) C_{7-19} アラルキル(例、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチル、2,2ージフェニルエチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニルペンチル)、好ましくはベンジル。

[0011]

「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、例え ば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、 C_{1-3} アルキレンジオキ シ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化さ れていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチ オ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチル アミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、 ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチル メチルアミノ)、置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基、ホルミル、 カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_1 -6アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{6-14} アリールーカ ルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイル)、置換基を有して いてもよい複素環カルボニル、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル(例、フェニ ルオキシカルボニル、1ーナフチルオキシカルボニル、2ーナフチルオキシカルボ ニル)、C7-19アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル 、フェネチルオキシカルボニル、ジフェニルメチルオキシカルボニル、トリフェ ニルメチルオキシカルボニル、1ーナフチルメチルオキシカルボニル、2ーナフチ ルメチルオキシカルボニル、2,2-ジフェニルエチルオキシカルボニル、3-フェ ニルプロピルオキシカルボニル、4-フェニルブチルオキシカルボニル、5-フェ ニルペンチルオキシカルボニル)、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバ モイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル 、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル)、 C_{6-14} アリールーカル バモイル(例、フェニルカルバモイル)、置換基を有していてもよい複素環カル

バモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリ ールスルホニル(例、フェニルスルホニル、1ーナフチルスルホニル、2ーナフチ ルスルホニル)、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル -カルボキサミド、 C_{6-14} アリール-カルボキサミド(例、フェニルカルボキサ ミド、ナフチルカルボキサミド)、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メ トキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、 ブトキシカルボキサミド)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスル ホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ)、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシ)、 C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、1ーナフトイルオキシ、2ーナフトイルオキシ)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカル ボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ)、モ ノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイル オキシ、エチルカルバモイルオキシ、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカ ルバモイルオキシ)、C_{6ー14}アリールーカルバモイルオキシ(例、フェニルカル · バモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシ)、5ないし6員複素環カルボニル オキシ(例、ニコチノイルオキシ)、 C_{6-14} アリールオキシ(例、フェノキシ、 ナフトキシ)などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは 1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異な っていてもよい。

[0012]

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ)などが挙げられる。具体例としては、メトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソプトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。

[0013]

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における「5ないし7 員の複素環基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素 原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員の複素環基などが挙 げられる。

該5ないし7員の複素環基の好適な例としては、1-,2-または3-ピロリジニル;1-,2-,4-または5-イミダゾリジニル;2-または4-イミダゾリニル;2-,3-または4-ピラゾリジニル;1-または2-ピペラジニル;モルホリニル;チオモルホリニルなどの5ないし7員の非芳香族複素環基;および

2-または3-チエニル;2-または3-フリル;1-,2-または3-ピロリル;1-,2-または4-イミダゾリル;2-,4-または5-チアゾリル;2-,4-または5-オキサゾリル;3-イソチアゾリル;3-イソオキサゾリル;2-,4-または4-ピリジル;1-,3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2-,4-または5-ピリミジニル;3-または4-ピリダジニル;1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;1,2,4-オキサジアゾール-3-イル;1,2,4-チアジアゾール-3-イル;1,2,3-トリアゾリル-1-イル;1,2,3-トリアゾリル-4-イル;1,2,4-トリアゾリル-1-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1,2,4-トリアゾリル-3-イル;1-または1-5トラゾリルなどの1-5ないし1-5の芳香族複素環基が挙げられる。

[0014]

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」としては、

例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイル)などが挙げられる。具体例としては、アセチル、モノクロロアセチル、トリフルオロアセチル、トリクロロアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

前記「 C_{1-6} アルコキシーカルボニル」としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい複素環カルボニル」における「複素環カルボニル」としては、例えば、ニコチノイル、イソニコチノイル、2ーテノイル、3ーテノイル、2ーフロイル、3ーフロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジンー1ーイルカルボニル、インドリルカルボニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい複素環カルバモイル」における「複素環カルバモイル」としては、例えば、モルホリノカルバモニル、ピペリジノカルバモイル、2ーピリジルカルバモイル、3ーピリジルカルバモイル、4ーピリジルカルバモイル、2ーチエニルカルバモイル、3ーチエニルカルバモイル、インドリルカルバモイルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、secーブチルスルホニル、tertーブチルスルホニル)などが挙げられる。具体例としては、メチルスルホニル、ジフルオロメチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、イチカスルホニル、プロピルスルホニル、イナプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、4,4,4ートリフルオロブチルスルホニル、ペンチルスルホニル、ヘキシルスルホニルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」として

は、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、7ッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、アセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミド)などが挙げられる。具体例としては、アセトアミド、トリフルオロアセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなどが挙げられる。

[0015]

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」、「置換基を有して いてもよい複素環カルボニル」および「置換基を有していてもよい複素環カルバ モイル」における置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジ オキシ)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロ ゲン化されていてもよいC3-6シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよいC 1-6アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ 、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチ ルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノ)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化され ていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モ ノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エ チルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチ ルカルバモイル)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ス ルファモイル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルー カルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メトキシカルボキサ ミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキ サミド)、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチ ルスルホニルアミノ)、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プ ロパノイルオキシ)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボ ニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキ シカルボニルオキシ)、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキ

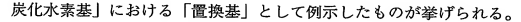
シ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ)、5または6員芳香族複素環基(例、テトラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル)などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

[0016]

ここで、前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル)が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブロモエチル、2-ブロセンチル、パンタフルオロエチル、プロピル、2-ブロモエチル、2-ブロピル、イソプロピル、ブチル、2-ブロピル、2-ブチル、2-ブール、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロモエチル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロモエチル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロピル、2-ブロモエチル、2-ブロピル、2-ブロ

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば、1ないし5個、好ましくは1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル)などが挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペンチル、4,4ージクロロシクロヘキシル、2,2,3,3ーテトラフルオロシクロペンチル、4ークロロシクロヘキシルなどが挙げられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「 C_{1-6} アルコキシーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」および「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい



[0017]

環Aにおける「置換基」である「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ」および「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」として例示したものが挙げられる。

[0018]

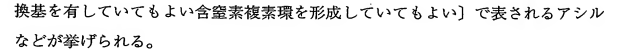
環Aにおける「置換基」である「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」における「 C_{6-14} アリールオキシ」としては、例えば、フェニルオキシ、1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシなどが挙げられる。

環Aにおける「置換基」である「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」における「 C_{7-19} アラルキルオキシ」としては、例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、ジフェニルメチルオキシ、トリフェニルメチルオキシ、1ーナフチルメチルオキシ、2ーナフチルメチルオキシ、2ーナフチルメチルオキシ、3ーフェニルプロピルオキシ、4ーフェニルブチルオキシ、5ーフェニルペンチルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリールオキシ」および「置換基を有していてもよいC₇₋₁₉アラルキルオキシ」における置換基としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における置換基として例示したものが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

[0019]

環Aにおける「置換基」である「アシル」としては、例えば、式: $-CO-R^7$ 、 $-CO-OR^7$ 、 $-CO-OR^7$ 、 $-CO-NR^7R^8$ 、 $-CS-NR^7R^8$ 、 $-SO_2-R^7a$ 、 $-SO_2-R^7a$ 、 $-SO_2-NR^7R^8$ [式中、 R^7 は(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基、または(iii) 置換基を有していてもよい複素環基を; R^7 aは(i) 置換基を有していてもよい炭化水素基、または(ii) 置換基を有していてもよい複素環基を; R^8 は水素原子または R^7 と R^7 と R^8 とは隣接する窒素原子とともに置



[0020]

R⁷またはR⁷aで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、 環Aにおける「置換基」として例示したものが挙げられる。

R⁷またはR⁷aで示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子をそれぞれ含む4ないし14員の単環、2環または3環式の(i) 芳香族複素環基、(ii)非芳香族複素環基、(iii)7ないし10員複素架橋環基などが挙げられる。

ここで、「芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む4ないし14員 (好ましくは4ないし10員) の芳香族複素環基などが挙げられる。該「芳香族複素環基」の好適な例としては、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、1,2,4ーオキサジアゾリル、1,3,4ーオキサジアゾリル、1,3,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、ベンゾチオフェニル、ベンゾフラニル、ベンズイミダゾリル、ベンズオキサゾリル、ベンブチアゾリル、インドリル、インインドリル、オフト [2,3-b] チオフェニル、フェノキサチイニル、インドリル、イソインドリル、1Hーインダゾリル、プリニル、4Hーキノリジニル、イソキノリニル、キノリニル、カルバゾリル、 β -カルボリニル、フェナントリジニル、アクリジニル、フェナジンフェノチアジニル、フェノキサジニル、フタルイミドなどが挙げられる。

[0021]

「非芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 および酸素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む4ないし14員(好ま しくは4ないし10員)の非芳香族複素環基などが挙げられる。該「非芳香族複素 環基」の好適な例としては、アゼチジニル、テトラヒドロチオフェニル、テトラヒドロフラニル、ピロリニル、ピロリジニル、イミダゾリニル、イミダゾリジニル、オキサゾリジニル、オキサゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾリジニル、チアゾリニル、チアゾリニル、テトラヒドロチアゾリル、テトラヒドロイソチアゾリル、テトラヒドロオキサゾリル、テトラヒドロイソオキサゾリル、ピペリジニル、ピペラジニル、テトラヒドロピリジニル、ジヒドロピリジニル、テトラヒドロピリジニル、テトラヒドロピリダジニル、アゼパニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ジアゼパニルなどの単環式非芳香族複素環基;

ジヒドロベンゾフラニル、ジヒドロベンズイミダゾリル、ジヒドロベンズオキサゾリル、ジヒドロベングチアゾリル、ジヒドロベンズイソチアゾリル、ジヒドロナフト[2,3-b]チオフェニル、テトラヒドロイソキノリニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロール、インドリニル、インドリニル、テトラヒドロチェノ[2,3-c]ピリジニル、テトラヒドロベンズアゼピニル、テトラヒドロキノキサリニル、テトラヒドロフェノチアジニル、ヘキサヒドロフェノキサジニル、テトラヒドロフタラジニル、テトラヒドロナフチリジニル、テトラヒドロキナブリニル、テトラヒドロシンノリニル、テトラヒドロフェトラヒドロー β -カルボリニル、テトラヒドロアクリジニル、テトラヒドロフェナジニル、テトラヒドロチオキサンテニル、オクタヒドロイソキノリニルなどの縮合多環式(好ましくは2または3環式)非芳香族複素環基が挙げられる。

「7ないし10員複素架橋環基」の好適な例としては、キヌクリジニル、7-アザビシクロ[2.2.1]へプタニルなどが挙げられる。

[0022]

該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、前記 「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における置換基として例示 したものが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。置換基数が2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

 R^8 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

R7とR8とが隣接する窒素原子とともに形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよい3ないし8員含窒素複素環が挙げられる。具体例としては、アジリジン、アゼチジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、アゼパン、アゾカン、ヘキサヒドロピリミジン、1,4ージアゼパン;およびこれらの不飽和環状アミン(例、1,2,5,6ーテトラヒドロピリジンなど)などが挙げられる。なかでもモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジンなどが好ましい。

「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

[0023]

該「アシル」は、好ましくは、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロボキシカルボニル、tertープトキシカルボニル)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1ーナフトイル(例、フェノキシカルボニル)、置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル(の、ベンジルオキシカルボニル(の、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルボニル(例、ニコチノイル、イソニコチノイル、2ーテノイル、3ーテノイル、2-フロイル、3-フロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジンー1-イルカルボニル)、モノーもしくはジー1-6アルキルーカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル(例、アコニルカルバモイル)、置換基を有していてもよい1-1カルバモイル(例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル

、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルバモイル(例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、<math>2-Fエニルカルバモイル、3-Fエニルカルバモイル)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル、スルファモイルなどである。なかでも、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル、1-ナフタレンスルホニル、2-ナフタレンスルホニル)などが好ましい。

[0024]

ここで、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における「置換基」として付示したものが用いられる。置換基の数は、例えば C_{6-14} であっても異なっていてもよい。

[0025]

環Aにおける「置換基」である「アシルアミノ」としては、例えば、前記「アシル」でモノーもしくはジー置換されたアミノが挙げられる。該「アシルアミノ」は、好ましくは、式: $-NR^9-COR^{10}$ 、 $-NR^9-COR^{10}$ a、 $-NR^9-SO_2R^{10}$ a、 $-NR^9-CONR^{10}$ R¹⁰ b 〔式中、 R^9 は水素原子または C_{1-6} アルキルを; R^{10} は前記 R^7 と同意義を; R^{10} a は前記 R^7 a と同意義を; R^{10} b は R^8 と同意義を示す〕で表されるアシルアミノなどである。

 \mathbb{R}^9 で示される「 \mathbb{C}_{1-6} アルキル」としては、前記 \mathbb{R}^8 で示される「 \mathbb{C}_{1-6} アルキル」と同様のものが挙げられる。

該「アシルアミノ」の好適な例としては、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、アセチルアミノ)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボキサミド(例、フェニルカルボキサミド、ナフチルカルボキサミド)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキサミド、ボトキシカルボキカン・スルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ)などが挙げられる。

ここで、「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリールーカルボキサミド」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

[0026]

環Aにおける「置換基」である「アシルオキシ」としては、例えば、前記「アシル」で置換されたヒドロキシが挙げられる。該「アシルオキシ」は、好ましくは、式: $-0-\text{COR}^{11}$ 、 $-0-\text{CONHR}^{11}$ 〔式中、 R^{11} は前記 R^7 と同意義を示す〕で表されるアシルオキシなどである。

該「アシルオキシ」の好適な例としては、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシ、イソブタノイルオキシ、ピバロイルオキシ)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、1-ナフトイルオキシ、2-ナフトイルオキシ)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、トリフルオロメトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ)、モノーもしくはジー C_{1} -6アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシ、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシ)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシ)、ニコチノイルオキシな

どが挙げられる。

ここで、「置換基を有していてもよいC₆-14</sub>アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよいC₆-14</sub>アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

環Aにおける「置換基」である「 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ」としては、例えばメトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシメトキシ、エトキシエトキシ、プロポキシメトキシなどが挙げられる。

[0027]

環Aにおける置換基は、好ましくはハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニル、 C_{1-6} アルコキシなどである。

[0028]

環Aは、好ましくはハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもし

くはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニル、5ないし7員の非芳香族複素環基(好ましくは1-ピロリジニル)、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシなどから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素または5または5員芳香族複素環(好ましくはベンゼン)である。

[0029]

B、YおよびYaで示される「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」とは、主鎖の原子が1ないし6個連なっている間隔を意味する。ここで、「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。

「主鎖の原子数 1 ないし6 のスペーサー」としては、例えば-0-、-S- -S-、-S-、-S- -S-、-S- -S- -S-

[0030]

ここで、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。なかでもメチル、エチル、プロピルなどが好ましく、とりわけメチルが好ましい。

「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」における「 C_{1-6} アルキルーカルボニル」としては、例えばアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」における「 C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、ブチルスルホニル、secーブチル

スルホニル、tertーブチルスルホニルなどが挙げられる。

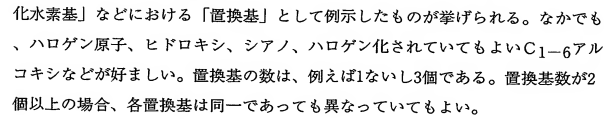
[0031]

「置換基を有していてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」としては、例えば、

- (1) C $_{1}$ -6アルキレン(例、 $_{1}$ -CH $_{2}$ -、 $_{2}$ -、 $_{2}$ -、 $_{2}$ -、 $_{3}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{4}$ -、 $_{5}$ -、 $_{1}$ -(CH $_{2}$) $_{5}$ -、 $_{1}$ -(CH $_{2}$) $_{6}$ -、 $_{1}$ -CH(CH $_{3}$)-、 $_{2}$ -CH(CH $_{3}$) $_{2}$ -、 $_{1}$ -CH(CH $_{3}$)CH $_{2}$ -、 $_{2}$ -CH(CH $_{3}$)CH $_{2}$ -、 $_{3}$ -CH(CH $_{3}$)CH $_{2}$ -、 $_{4}$ -CH(CH $_{3}$)CH $_{2}$ -CH(CH $_{3}$)CH(CH $_{3}$
- (3) C_{2-6} アルキニレン(例、 $-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C -CH_2-CH_2-CH_2-$ -) などが挙げられる。

[0032]

前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」かは「置換基を有していてもよい2価の C_{1-6} アルキルスルホニル」および「置換基を有していてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における置換基としては、例えば、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、カロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボモイルオキシなどが挙げられる。これらの置換基としては、前記「置換基を有していてもよい炭



[0033]

「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」の好適な例としては、

- (1)ハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキレン (例、 $-CH_{2}$ -、 $-CF_{2}$ -、 $-CC1_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{3}$ -、 $-(CH_{2})_{4}$ -、 $-(CH_{2})_{5}$ -、 $-CH(CH_{3})$ -、-CH(CN)-、 $-C(CH_{3})_{2}$ -、 $-(CH(CF_{3}))$ -、 $-(CH(CH_{3}))_{2}$ -、 $-(CH(CH_{3}))_{2}$ -、 $-(CH(CH_{3}))_{2}$ -、 $-(CH(CH_{3}))_{2}$ -、 $-(CH(CH_{3}))_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{3}$ -、 $-(CH_{2})_{4}$ -、 $-(CH_{2})_{4}$ -、 $-(CH_{2})$
- (2) ハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい $C_{2}-6$ アルケニレン(例、-CH=CH-、 $-CH_{2}-CH=CH-$ CH $-CH_{2}-CH=CH-$ 、 $-CH_{2}-CH=CH-$ CH $-CH_{2}-CH=CH-$ CH-CH=CH-CH-C
- (3) ハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{2-6} アルキニレン(例、 $-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C-$ 、 $-CH_2-C \equiv C -CH_2-CH_2-$);
- (4) 次式で示される主鎖の原子数1ないし6のスペーサー:
 - -alka-0-alkb-, -alka-S-alkb-,
 - -alka-CO-alkb -, -alka-SO-alkb -,
 - $-alka-SO_2-alkb-, -alka-NR^{12}-alkb-;$
- (5) 次式で示される主鎖の原子数2ないし6のスペーサー:
 - -alkc-CO-alkd-NR12-alke-, -alkc-NR12-alkd-CO-alke -,
 - $-alkc-SO_2-alkd-NR^{12}-alke-$, $-alkc-NR^{12}-alkd-SO_2-alke-$,
 - -alkc-CO-alkd-O-alke-, -alkc-O-alkd-CO-alke-,
 - -alkc-CO-alkd-S-alke-, -alkc-S-alkd-CO-alke-;
- (6) 次式で示される主鎖の原子数3ないし6のスペーサー:

 $- alkf - NR^{12}CO - alkg - NR^{12}a - alkh - , \\ - alkf - CONR^{12} - alkg - NR^{12}a - alkh - , \\ - kh - ,$

- -alkf-CONR¹²-alkg-0-alkh-, -alkf-CONR¹²-alkg-S-alkh-,
- $-alkf-NR^{12}CO-alkg-O-alkh-$, $-alkf-NR^{12}CO-alkg-S-alkh-$,
- $-{\tt alkf-S0_2NR^{12}-alkg-0-alkh-,} -{\tt alkf-S0_2NR^{12}-alkg-S-alkh-,}$
- $-alkf-NR^{12}SO_2-alkg-0-alkh-$, $-alkf-NR^{12}SO_2-alkg-S-alkh-$,
- $-alkf-CO-alkg-CONR^{12}-alkh-$, $-alkf-CO-alkg-NR^{12}CO-alkh-$

 $(R^{12}$ は前記と同意義を; R^{12a} は前記 R^{12} と同意義を;alka、alkb、alkc、alkd、alke、alkf、alkgおよびalkhは、同一または異なって、ハロゲン原子、ヒドロキシ、シアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキレンまたは結合手を示す)などが挙げられる。

[0034]

Bは、好ましくは C_{1-6} アルキレン、さらに好ましくは $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ などである。なかでも $-CH_2-$ などが好ましい。

Yは、好ましくは C_{1-6} アルキレン、-alka-CO-alkb- (記号は前記と同意義を示す)などである。なかでも $-CH_2-$ 、-CO-などが好ましい。

Yaは、好ましくは結合手などである。

[0035]

 R^1 または R^2 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、前記環Aにおける「置換基」として例示したものが挙げられる。

 R^1 または R^2 で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、前記 R^7 として例示したものが挙げられる。

 R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子とともに形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」としては、前記 R^7 と R^8 とが隣接する窒素原子とともに形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」として例示したものが挙げられる。

R¹が環Aと結合して隣接する窒素原子およびBとともに形成する「5ないし7員含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよい5ないし7員含窒素複素環が挙げられる。具体例として

は、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、アゼパン;およびこれらの不飽和環状アミン(例、1,2,5,6ーテトラヒドロピリジン)などが挙げられる。なかでもモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジンなどが好ましい。

 R^1 および R^2 は、好ましくは水素原子、 C_{1-6} アルキルまたは C_{3-8} シクロアルキル;さらに好ましくは C_{1-6} アルキルである。なかでも、メチルが好ましい。

[0036]

R³で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、前記環Aにおける「置換基」として例示したものが挙げられる。

R³で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、前記R⁷として 例示したものが挙げられる。

 R^3 は、好ましくは水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルであり、さらに好ましくは水素原子である。ここで、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」は、好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキルであり、さらに好ましくは C_{1-6} アルキルである。

[0037]

 R^4 または R^5 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、前記環Aにおける「置換基」として例示したものが挙げられる。該「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル、さらに好ましくは、ハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキルである。

 R^4 と R^5 とが隣接する炭素原子とともに形成する「置換基を有していてもよい環」における「環」としては、例えば C_{3-6} シクロアルカン、5ないし10員の非芳香族複素環などが挙げられる。

ここで、 C_{3-6} シクロアルカンとしては、例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサンなどが挙げられる。

5ないし10員の非芳香族複素環としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員 の非芳香族複素環などが挙げられる。該非芳香族複素環の好適な例としては、ピロリジン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリンなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよい環」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における「置換基」として例示したものが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

化合物(I)において、 R^4 および R^5 の一方が水素原子であり、他方が置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルであることが好ましい。該「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」は、好ましくは、ハロゲン原子、ヒドロキシおよびシアノから選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい C_{1-6} アルキルであり、さらに好ましくは C_{1-6} アルキルである。とりわけメチルが好ましい。

[0038]

 R^6 で示される「置換基を有していてもよいTンドリル基」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよいT5ないしT5ないしT5ないしT5ないしT7人ではない。
のが用いられる。該置換基は、好ましくはハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよいT6、ハロゲン化されていてもよいT7、ハロゲン化されていてもよいT8、エドロキシ、ハロゲン化されていてもよいT8、エドロキシ、アミノ、モノーもしくはジーT8・カルバモイル、カルボモイル、ハロゲン化されていてもよいT9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボニル、T9・カルボモイル、ハロゲン化されていてもよいT9・カルボモイル、ハロゲン化されていてもよいT9・カルボニル、スルファモイル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよいT9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミド、T9・カルボキサミアミノなどである。

置換基の数は、例えば1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、 各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

また、該インドリル基は、好ましくは2-インドリルまたは3-インドリルであり、さらに好ましくは3-インドリルである。

 R^6 は好ましくは3-インドリルである。

[0039]

ZおよびZaで示される「ハロゲン原子」としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

ZおよびZaで示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」としては、例えば非芳香族環状炭化水素基、芳香族炭化水素基、非芳香族複素環基、芳香族複素環基などが挙げられる。

芳香族炭化水素基としては、例えば前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」として例示したC₆₋₁₄アリールなどが挙げられる。

非芳香族環状炭化水素基としては、例えばベンゼン環と縮合していてもよい C_3 -8 > 2 -8 > 4 > 4 > 4 > 4 > 4 > <math>4 > 4 > <math>4 > 4 > <math>4 > 4

非芳香族複素環基および芳香族複素環基としては、前記R7で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」として例示したものが挙げられる。

「環状基」は、好ましくは非芳香族複素環基であり、さらに好ましくは4ないし10員の単環式非芳香族複素環基、4ないし10員の縮合2環式非芳香族複素環基である。なかでも、ピペリジニル、ピペラジニル、テトラヒドロピリジニル、インドリニル、イソインドリニル、テトラヒドロイソキノリニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロチエノ[2,3-c]ピリジニル、テトラヒドロベンズアゼピニルなどが好ましい。とりわけ、ピペリジニル(好ましくは1ーピペリジニル)、ピペラジニル(好ましくは1ーピペリジニル)などが好ましい。

[0040]

ZおよびZaで示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい

 C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルキシーカルボニル、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシなどが挙げられる。これらの置換基としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における置換基として例示したものが挙げられる。

置換基の数は、例えば1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一であっても異なっていてもよい。

[0041]

前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」としては、式:
-Yd-Ar (Ydは結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを、Arは置換基を有していてもよい芳香族基を示す)で示される基も挙げられる。

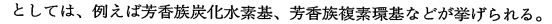
Y d で示される「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」としては、前記Bとして例示したものが挙げられる。

なかでも、C₁-6アルキレン、-alka-0-alkb-、-alka-S-alkb-、-alk a-C0-alkb -、-alka-S0-alkb -、-alka-S0₂-alkb - (記号は前記 と同意義を示す) などが好ましい。

Ydは、好ましくは、結合手、 C_{1-6} アルキレン、-alka-0-alkb-、 $-alka-S_{0-alkb}-$ 、 $-alka-S_{0-alkb}-$ 、 $-alka-S_{0-alkb}-$ 、 $-alka-S_{0-alkb}-$ (記号は前記と同意義を示す); さらに好ましくは結合手、 C_{1-6} アルキレン、-0-、-S-、 $-C_0-$ 、 $-S_0$ -などである。

[0042]

Arで示される「置換基を有していてもよい芳香族基」における「芳香族基」



芳香族炭化水素基としては、例えば前記「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」として例示した C_{6-14} アリールなどが挙げられる。

芳香族複素環基としては、前記R⁷で示される「置換基を有していてもよい複素 環基」における「複素環基」として例示したものが挙げられる。

「芳香族基」は、好ましくは C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)、5または6員芳香族複素環基(例、テトラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル)などである。なかでも、 C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)が好ましい。

[0043]

 $Arromathan 「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子、<math>C_{1-3}$ アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシなどが挙げられる。これらの置換基としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員の複素環基」における置換基として例示したものが挙げられる。

置換基の数は、例えば1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換 基は同一であっても異なっていてもよい。

[0044]

Arは、好ましくはハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン

化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくは ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、スルファモイルなどから選ばれる 1 ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、

 C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)または5または6員芳香族複素環基(例、テトラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル) [好ましくは C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)] である。

[0045]

ZおよびZaで示される「環状基」が1-ピペリジニルまたは1-ピペラジニルである場合、これらは4位に「置換基」を有していることが好ましい。

Zおよび Z a で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」は、好ましくは式:-Y d -A r (Y d および A r は前記と同意義を示す)で示される基である。

Zは、好ましくは置換基を有していてもよい環状基であり、さらに好ましくは 4位に式:-Yd-Ar (YdおよびArは前記と同意義を示す)で示される 基をそれぞれ有する1-ピペリジニルまたは1-ピペラジニルである。

Zaは、好ましくは水素原子である。

[0046]

化合物(I)の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。

[化合物A]

環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル

、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニルなどから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素または5または6員芳香族複素環(好ましくはベンゼン);

Bが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2-$);

Yが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2$ -)または-alka-CO-alkb-(記号は前記と同意義を示す)(好ましくは-CO-);

Yaが結合手;

 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 が同一または異なって \mathbb{C}_{1-6} アルキル(好ましくはメチル); \mathbb{R}^3 が水素原子または \mathbb{C}_{1-6} アルキル;

 \mathbb{R}^4 および \mathbb{R}^5 の一方が水素原子であり、他方が \mathbb{C}_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

 R^6 が3ーインドリル;

Zaが水素原子である化合物。

[化合物B]

環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、

ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニルなどから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素または5または6員芳香族複素環(好ましくはベンゼン);

Bが $C_{1}-6$ アルキレン(好ましくは $-CH_{2}-$);

Yが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2-$)または-alka-CO-alkb-(記号は前記と同意義を示す)(好ましくは-CO-);

Yaが結合手であり:

R¹とR²とが隣接する窒素原子とともに、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよい3ないし8員含窒素複素環(好ましくは、モルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン)を形成し;

 R^3 が水素原子または C_{1-6} アルキル;

 \mathbb{R}^4 および \mathbb{R}^5 の一方が水素原子であり、他方が \mathbb{C}_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

 R^6 が3ーインドリル;

Zaが水素原子である化合物。



[化合物 C]

環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルは100回復換基をそれぞれ有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素または5または6員芳香族複素環(好ましくはベンゼン):

Bが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_{2}-$);

Yが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2-$)または-alka-CO-alkb-(記号は前記と同意義を示す)(好ましくは-CO-);

Yaが結合手:

 R^1 および R^2 が同一または異なって C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル); R^3 が水素原子または C_{1-6} アルキル;

 \mathbb{R}^4 および \mathbb{R}^5 の一方が水素原子であり、他方が \mathbb{C}_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

 R^6 が3ーインドリル;

Zがハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシなどから選ばれる1ないし3個の置換基を有していてもよい4ないし10員の縮合 2 環式非芳香族複素環基(好ましくは、インドリニル、イソインドリニル、テトラヒドロイソキノリニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロチエノ[2,3-c]ピリジニル、テトラヒドロベンズアゼピニル);かつ

Zaが水素原子である化合物。

[0048]

[化合物D]

環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシなどから選ばれる C_{1-6} アルコンの置換基をそれぞれ有していてもよい C_{6-14} 香族炭化水素または C_{1-6} でのことは「好ましくはベンゼン」;

Bが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_{2}$ -、 $-(CH_{2})_{2}$ -;さらに好ましくは $-CH_{2}$ -);

Yが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2$ -)または-alka-CO-alkb-(記号は前記と同意義を示す)(好ましくは-CO-);

Yaが結合手;

 R^1 および R^2 が同一または異なって水素原子、 C_{1-6} アルキルまたは C_{3-8} シクロアルキル(好ましくは C_{1-6} アルキル);

 R^3 が水素原子または C_{1-6} アルキル;

 R^4 および R^5 の一方が水素原子であり、他方が C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

R6が3-インドリル:

Zが4位にヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル(好ましくはシクロヘキシル)および式:- Y d - A r = [Y d は、好ましくは結合手、 C_{1-6} アルキレン、-0-、-S-、-C0-、-S 0_2 -を;A r は、好まし

くはハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、スルファモイルなどから選ばれる1ないし3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、 C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)または5または6員芳香族複素環基(例、テトラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル)[好ましくは C_{6-14} アリール(好ましくはフェニル)]を示す]で示される基から選ばれる1または2個の置換基をそれぞれ有する1-ピペリジニルまたは1-ピペラジニル;かつ

Z a が水素原子である化合物。

[0049]

[化合物 E]

環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、置換基(好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルなど)を有していてもよい C_{6-14} アリール、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、アミノ、モノーもしくはジー C_{1-6} アルキルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、カルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルキーカルがモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、カロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルースルホニル、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシなどから選ばれる C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシなどから選ばれる C_{1-6}

B が C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$; さらに好ましくは $-CH_2-$);

Yが C_{1-6} アルキレン(好ましくは $-CH_2$ -)または-alka-CO-alkb-(

記号は前記と同意義を示す) (好ましくは-CO-);

Yaが結合手であり;

R¹が環Aと結合して隣接する窒素原子およびBとともに5ないし7員含窒素複素環(好ましくはピペリジン、ピロリジン、アゼパン)を形成し;

 \mathbb{R}^2 が水素原子、 \mathbb{C}_{1-6} アルキルまたは \mathbb{C}_{3-8} シクロアルキル(好ましくは \mathbb{C}_{1-6} アルキル);

 R^3 が水素原子または C_{1-6} アルキル;

 \mathbb{R}^4 および \mathbb{R}^5 の一方が水素原子であり、他方が \mathbb{C}_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

 R^6 が3ーインドリル;

Zaが水素原子である化合物。

[0050]

化合物(I)が塩である場合、該塩の具体例としては、無機塩基との塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。

無機塩基との塩の好適な例としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩などのアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩などが挙げられる。

有機塩基との塩の好適な例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ドリエタノールアミン、ドリエタノールアミン、ドラン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'ージベンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。

無機酸との塩の好適な例としては、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。

有機酸との塩の好適な例としては、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマール酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。

塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、アルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられる。

酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、アスパラギン酸、グルタミン酸など との塩が挙げられる。

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。

例えば、化合物(I)が酸性官能基を有する場合、化合物(I)はアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩など)などの無機塩、アンモニウム塩などであってよい。また、化合物(I)が塩基性官能基を有する場合、化合物(I)は塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩などの無機塩;または、酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩などの有機塩であってよい。

[0051]

化合物(I)のプロドラッグとは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物、胃酸等により加水分解

などを起こして化合物(I)に変化する化合物をいう。

化合物(I)のプロドラッグとしては、例えば化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-デル化された化合物など);

化合物(I)の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(I)の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);

化合物(I)のカルボキシル基がエステル化またはアミド化された化合物(例、化合物(I)のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など);等が挙げられる。これらのプロドラッグは自体公知の方法によって化合物(I)から製造することができる。

また、化合物(I)のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発 」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で 化合物(I)に変化するものであってもよい。

[0052]

以下に、化合物(Ⅰ)の製造法について詳述する。

化合物(I)は、自体公知の方法、例えば以下のスキーム1または2で示される方法、あるいはこれらに準ずる方法にしたがって製造することができる。

以下のスキーム中に記載されている化合物は、塩を形成していてもよく、このような塩としては、例えば化合物(I)における塩と同様のものなどが挙げられる。

本明細書中、「室温」は、通常0ないし30℃を示す。

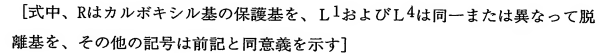
下記の各反応、例えばアルキル化反応、加水分解反応、アミノ化反応、エステル化反応、アミド化反応、エーテル化反応、酸化反応、還元反応、ウレア化反応などは、自体公知の方法、例えば、オーガニック・ファンクショナル・グループ・プレパレーションズ(Organic Functional Group Preparations)第2版、アカデミックプレス社(ACADEMIC PRESS, INC.)1989年刊;コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ(Comprehensive Organic Transformations)VCH Publishers Inc.,1989年刊等に記載の方法、あるいはこれに準ずる方法にしたがって行われる。

[0053]

(la)

[スキーム1]

【化12】



[0054]

Rで示されるカルボキシル基の保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t er t - ブチルなど)、 C_{7-11} アラルキル(例、ベンジルなど)、フェニル、トリチル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、t er t - ブチルジメチルシリル、t er t - ブチルジメチルシリル、t er t - ブチルジメチルシリル、t er t - ブチルジメチルシリルなど)、t er t - ブチルジメチルシリルなど)などが挙げられる。これらの基は、t ないしる個のハロゲン原子(例、t - アッ素、塩素、臭素、t - ウ素など)、t - t

 L^1 または L^4 で示される「脱離基」としては、例えば、(1)ハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、(2)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ(例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシなど)、(3)置換基を有していてもよい C_{6-1} 0アリールスルホニルオキシ、(4)ヒドロキシ、(5)スクシンイミドオキシなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシなどが挙げられる。置換基の数は、例えば $1\sim3$ 個である。

「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」の具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシ、1-ナフタレンスルホニルオキシ、2-ナフタレンスルホニルオキシなどが挙げられる

[0055]

以下、スキーム1における各工程について詳述する。

工程1 (式:-Y-Z (各記号は前記と同意義を示す)で表される基の導入) 本工程では、化合物 (II) と化合物 (III) またはその反応性誘導体とを反応させることによって、化合物 (IV) を製造する。

化合物(III)のYにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基がCO、SOまたは SO_2 である場合、本工程は、アミド化反応によって行われる。

該「アミド化反応」としては、例えば下記のi)脱水縮合剤を用いる方法、ii)カルボキシの反応性誘導体を用いる方法などが挙げられる。

i)脱水縮合剤を用いる方法

化合物(II)、約1~5当量の化合物(III)、および約1~2当量の脱水縮合剤を、不活性溶媒中で反応させる。

該「脱水縮合剤」としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩 (WSC)などが挙げられる。なかでも、WSCが好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、エーテル系溶媒などが挙げられる。これらは二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、DMF、ジクロロメタン、THFなどが好ましい。

反応温度は、通常約−20℃~約50℃、好ましくは室温である。

反応時間は、通常約10時間~約24時間である。

本反応は、必要に応じ、約 $1\sim1$. 5当量の1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBt)または1-ヒドロキシー7-アザベンゾトリアゾール(HOAt)の存在下に行ってもよい。

また、本反応は、必要に応じ、約1~5当量の塩基の存在下に行ってもよい。 該「塩基」としては、1)例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物(例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類(例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカ

リ土類金属の低級アルコキシド(例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertーブトキシドなど)などの強塩基;

- 2) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物(例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩(例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩(例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど)などの無機塩基;および
- 3) 例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデス-7-エン)、DBN(1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノン-5-エン)などのアミン類、例えばピリジン、イミダゾール、2,6-ルチジンなどの塩基性複素環化合物などの有機塩基などが挙げられる。なかでも、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノピリジンなどが好ましい。

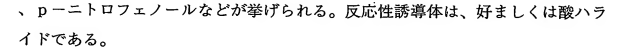
[0056]

ii)カルボキシの反応性誘導体を用いる方法

化合物(III)の反応性誘導体と約 $1\sim5$ 当量(好ましくは $1\sim3$ 当量)の化合物(II)とを、不活性溶媒中で反応させる。

「化合物(III)の反応性誘導体」における反応性誘導体としては、例えば酸ハライド(例、酸クロリド、酸ブロミドなど)、混合酸無水物(例、 C_{1-6} アルキルーカルボン酸、 C_{6-10} アリールーカルボン酸または C_{1-6} アルキル炭酸との無水物など)、活性エステル(例、置換基を有していてもよいフェノール、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、1-ヒドロキシー7-アザベンゾトリアゾール、1-ヒドロキシー5-ノルボルネン-2、3-ジカルボキシイミド、N-ヒドロキシスクシンイミドとのエステルなど)が挙げられる。

該「置換基を有していてもよいフェノール」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子、ニトロ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシなどが挙げられる。置換基の数は、例えば1 ないし5 個である。「置換基を有していてもよいフェノール」の具体例としては、フェノール、ペンタクロロフェノール、ペンタフルオロフェノール



「不活性溶媒」としては、例えば、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水、エステル系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもテトラヒドロフラン(THF)、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチルなどが好ましい。

反応温度は、通常約-20 \sim 50 \sim 、好ましくは室温である。

反応時間は、通常約5分間~40時間、好ましくは約1~5時間である。

本反応は、必要に応じ、約 $1\sim10$ 当量、好ましくは約 $1\sim3$ 当量の塩基の存在下に行ってもよい。

該「塩基」としては、前記「脱水縮合剤を用いる方法」において例示したものが用いられる。なかでも、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどが好ましい。

また、本反応は、必要に応じ、約 $0.1\sim1$ 当量、好ましくは約 $0.1\sim0.5$ 当量の相関移動触媒の存在下に行ってもよい。

該「相関移動触媒」としては、例えば硫酸水素テトラブチルアンモニウム、塩 化ベンジルトリエチルアンモニウムなどの四級アンモニウム塩が挙げられる。な かでも硫酸水素テトラブチルアンモニウムが好ましい。

[0057]

また、化合物(III)のYにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基が $CONR^7$ (R^7 は前記と同意義)またはCOOである場合、本工程は、ウレア化反応およびカルバモイル化反応によって行われる。

該ウレア化反応およびカルバモイル化反応は、例えば化合物(II)と、式: L^2-CO-L^3 (VIII) [式中、 L^2 および L^3 は脱離基を示す] で表される化合物 1 ないし 2 当量とを、不活性溶媒中、室温で約 0 . $5\sim 5$ 時間反応させた後、得られる化合物と、式: H-Yb-Yc-Z (IX) [式中、Yb はNR 7 (R^7 は前記と同意義)または酸素原子を、Yc は主鎖の原子数 1 ないし 5 のス

ペーサーを、Zは前記と同意義を示す〕で表される化合物 1 ないし2 当量とを、不活性溶媒中、室温で約 0. $5\sim2$ 4 時間反応させることによって行われる。

 L^2 および L^3 で示される「脱離基」としては、前記 L^1 として例示したものが挙げられる。なかでも、塩素またはスクシンイミドオキシが好ましく、とりわけスクシンイミドオキシが好ましい。

Y c で示される「主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサー」としては、前記 Y として例示した「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」のうち、主鎖の原子数が 1 ないし 5 であるものが挙げられる。

前記「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、THF、ジクロロメタンなどが好ましい。

本反応は、必要に応じ、約 $1\sim5$ 当量の塩基(例、N-エチルジイソプロピルアミンなど)の存在下に行ってもよい。

[0058]

また、化合物(III)のYにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基が非カルボニル炭素原子である場合、本工程は、アルキル化反応によって行われる。

該アルキル化反応は、例えば化合物(II)と、約 $1\sim5$ 当量(好ましくは約 $1\sim2$ 当量)の化合物(III)とを、塩基の存在下、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

「塩基」としては、前記工程1において例示したものが用いられる。なかでも、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水酸化カリウムなどが好ましい。塩基の使用量は、例えば化合物(II)に対して、約1~5当量である。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド(DMF)、アセトン、エタノール、ピリジン、水などが好ましい。

反応温度は、通常−20℃~100℃、好ましくは室温~80℃である。



[0059]

さらに、化合物(III)のYにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基がメチレン基である場合、本工程は、化合物(II)と式: OHC-Yc-Z (X) [式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物とを還元的アルキル化反応に付すことによっても行うことができる。

該還元的アルキル化反応は、自体公知の方法、例えば、化合物 (II) と約1~5 当量 (好ましくは1~2当量) の化合物 (X) とを金属水素化物の存在下、不活性 溶媒中で反応させることによって行われる。

該「金属水素化物」としては、例えば、水素化アルミニウム、水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素リチウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、ボラン錯体(例、ボランーTHF錯塩、カテコールボランなど)、ジブチルアルミニウムヒドリドなどが挙げられる。これら金属水素化物は、ルイス酸(例、塩化アルミニウム、四塩化チタン、塩化コバルトなど)またはオキシ塩化リンと適宜の割合で混合して用いてもよい。金属水素化物は、好ましくはシアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどである。

金属水素化物の使用量は、例えば化合物 (II) に対して、通常約1~5当量である。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒(好ましくはエタノール)、エーテル系溶媒(好ましくはTHF)、ニトリル系溶媒(好ましくはアセトニトリル)、酢酸などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

化合物(X)の使用量は、例えば化合物(II)に対して、約1~5当量、好ましくは1~2当量である。

反応温度は、用いる金属水素化物の種類により異なるが、通常、約-70℃~ 100℃、好ましくは室温~80℃である。

反応時間は、通常約0.1時間~48時間である。

[0060]

前記した化合物 (II)、化合物 (III)、化合物 (VIII)、化合物 (IX) および化合物 (X) は、自体公知の方法にしたがって製造することができる。例えば、化合物 (II) は、例えばテトラヘドロン レターズ、39、3445 (1998) ; テトラヘドロン レターズ、39、8729 (1998) などに記載の方法、あるいはこれに準ずる方法などにしたがって製造することができる。

[0061]

工程2 (脱保護反応)

本工程では、化合物(IV)を脱保護反応に付すことにより、化合物(V)を製造する。本反応は、カルボキシル基の保護基であるRの種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

工程3 (アミド化反応)

本工程では、化合物(V)と化合物(VI)とを反応させることにより、化合物(Ia)を製造する。

本反応は、前記工程1におけるアミド化反応と同様にして行われる。

前記した化合物(VI)は、自体公知の方法にしたがって製造することができる

工程4 (式:-Ya-Za (各記号は前記と同意義を示す)で表される基の導入) 本工程では、化合物 (Ia) と化合物 (VII) とを反応させることによって、化合物 (I) を製造する。

本反応は、前記工程1と同様にして行われる。

前記した化合物(VII)は、自体公知の方法にしたがって製造することができる。

[0062]

[スキーム2]

【化13】

$$R^{5}$$
 R^{4} R^{3} R^{6} $R^{$

[式中、Gはアミノ基の保護基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

[0063]

工程1 (アミド化反応)

本工程では、化合物(XI)と化合物(XII)とを反応させることによって、化合物(XIII)を製造する。

本反応は、前記スキーム1の工程1におけるアミド化反応と同様にして行われる。

工程 2 (脱保護反応)

本工程では、化合物(XIII)を脱保護反応に付すことにより、化合物(Ib)を 製造する。本反応は、アミノ基の保護基であるGの種類により、自体公知の方法 にしたがって行われる。

工程 3 (R¹およびR²の導入)

本工程では、化合物(Ib)をアルキル化反応に付すことによって、化合物(I)を製造する。

本反応は、前記スキーム1の工程1におけるアルキル化反応または還元アルキル化反応と同様にして行われる。

 R^1 および R^2 の導入は同一の反応により行っても、またそれぞれ異なる反応を用いて行ってもよい。

[0064]

前記した化合物(XII)は、自体公知の方法にしたがって製造することができる。

前記した化合物(XI)は、例えば以下のスキーム3で示される方法にしたがって製造することができる。

[スキーム3]

【化14】

(IV)
$$+$$
 (VII) $\frac{\text{工程 1}}{\text{R}^6}$ $\stackrel{\text{R}^4}{\text{N}}$ $\stackrel{\text{O}}{\text{N}}$ $\stackrel{\text{R}}{\text{V-Z}}$ (XIV)

[式中の記号は前記と同意義を示す]



工程1 (式:-Ya-Za (各記号は前記と同意義を示す)で表される基の導入)本工程では、化合物 (IV) と化合物 (VII) とを反応させることによって、化合物 (XIV) を製造する。

本反応は前記スキーム1の工程1と同様にして行われる。

工程2 (脱保護反応)

本工程では、化合物(XIV)を脱保護反応に付すことにより、化合物(XI)を 製造する。本反応は、カルボキシル基の保護基であるRの種類により、自体公知 の方法にしたがって行われる。

[0066]

かくして得られた化合物(I)において、分子内の官能基は、自体公知の化学 反応を組み合わせることにより目的の官能基に変換することもできる。該化学反 応の例としては、酸化反応、還元反応、アルキル化反応、加水分解反応、アミノ 化反応、エステル化反応、アリールカップリング反応、脱保護反応などが挙げら れる。

[0067]

前記「アルコール系溶媒」としては、例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、tertーブタノールなどが挙げられる。

前記「エーテル系溶媒」としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン(THF)、1, 4 - ジオキサン、<math>1, 2 - ジメトキシエタンなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化炭化水素系溶媒」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素などが挙げられる。

前記「芳香族系溶媒」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、ピリジンなどが挙げられる。

前記「アミド系溶媒」としては、例えば、N, N - ジ y + y y + y y +

前記「ケトン系溶媒」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトンなど

が挙げられる。

前記「スルホキシド系溶媒」としては、例えば、ジメチルスルホキシド(DMSO)などが挙げられる。

前記「ニトリル系溶媒」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリルなどが挙げられる。

前記「エステル系溶媒」としては、例えば、酢酸エチルなどが挙げられる。

[0068]

前記の各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ基、カルボキシル基 、ヒドロキシ基、カルボニル基を有する場合、これらの基にペプチド化学などで 一般的に用いられるような保護基が導入されていてもよく、反応後に必要に応じ て保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノ基の保護基としては、前記Gとして例示したものが挙げられる。 カルボキシル基の保護基としては、前記Rとして例示したものが挙げられる。

[0069]

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t ert ーブチルなど)、フェニル、トリチル、 C_{7-10} アラルキル(例、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロプラニル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、t ert ーブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1-アリルなど)などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピルなど)、 C_{1-6} アルキン(例、メトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

また、これらの保護基の除去方法は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Org anic Synthesis), John Wiley and Sons 刊 (1980) に記載の方法などに準じて行えばよい。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、 Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド (例、トリメチルシリルヨージド、トリメチルシリルブロミドなど) などを使用する方法、還元法などが用いられる。

[0070]

化合物(I)は、公知の手段、例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。

また、化合物(I)の原料化合物(前記スキーム1、2に記載の各種化合物)は、前記と同様の公知の手段などによって単離精製することができるが、単離することなくそのまま反応混合物として次の工程の原料として供されてもよい。

また、化合物(I)は、水和物でも非水和物であってもよい。

化合物(I)が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも化合物(I)として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、化合物(I)に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も化合物(I)に包含される。

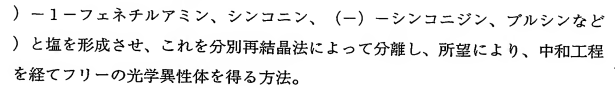
光学異性体は自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光学 活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体を常法に従って光学分割 することにより光学異性体を得る。

[0071]

光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、分別再結晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。

1) 分別再結晶法

ラセミ体と光学活性な化合物(例えば、(+) -マンデル酸、(-) -マンデル酸、(+) -酒石酸、(+) -1-フェネチルアミン、(-



2) キラルカラム法

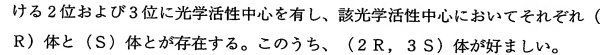
ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて分離する方法。例えば液体クロマトグラフィの場合、ENANTIO-OVM(トーソー社製)あるいは、ダイセル社製 CHIRALシリーズなどのキラルカラムに光学異性体の混合物を添加し、水、種々の緩衝液(例、リン酸緩衝液)、有機溶媒(例、エタノール、メタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、トリフルオロ酢酸、ジエチルアミンなど)を単独あるいは混合した溶液として展開させることにより、光学異性体を分離する。また、例えばガスクロマトグラフィーの場合、CP-Chirasil-DeX CB(ジーエルサイエンス社製)などのキラルカラムを使用して分離する。

3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によってジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段(例えば、分別再結晶、クロマトグラフィー法等)などを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより光学異性体を得る方法。例えば、化合物(I)が分子内にヒドロキシまたは 1 ,2 級アミノを有する場合、該化合物と光学活性な有機酸(例えば、MTPA $[\alpha- \lambda + 2 - \alpha - (+ 1)]$ フェニル酢酸 $[\alpha - \lambda + 2]$ などとを縮合反応に付すことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジアステレオマーが得られる。一方、化合物(I)がカルボン酸基を有する場合、該化合物と光学活性アミンまたはアルコール試薬とを縮合反応に付すことにより、それぞれアミド体またはエステル体のジアステレオマーが得られる。分離されたジアステレオマーは、酸加水分解あるいは塩基性加水分解反応に付すことにより、元の化合物の光学異性体に変換される。

[0072]

化合物(I)は、3位に置換基: R^4 、 R^5 および R^6 を有するプロパノイル基にお



[0073]

化合物(I)は、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用(すなわち、ソマトスタチン受容体作動作用および拮抗作用)を有する。ここで、ソマトスタチン受容体としては、ソマトスタチンサブタイプ1、2、3、4、5などが挙げられる。とりわけ、化合物(I)は、選択的なソマトスタチンサブタイプ2受容体(SSTR2)結合阻害作用、なかでもソマトスタチンサブタイプ2受容体作動作用を有する。

[0074]

さらに、化合物(I)は、毒性も低く、哺乳動物(例、ヒト、ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、サル、マウス、ラットなど、特にヒト)の各ソマトスタチン受容体に作用する(例えば、拮抗作用あるいは作動作用)ことにより、様々なホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌を亢進あるいは抑制する。

該「ホルモン」としては、例えば、成長ホルモン(GH)、成長ホルモン遊離ホルモン(GHRH)、グレリン、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどが挙げられる。該「増殖因子」としては、例えば、インスリンライクグロースファクター1(IGF-1)および 血管内皮増殖因子(VEGF)などが挙げられる。該「生理活性物質」としては、例えば、バソアクティブインテスティナルポリベプチド(VIP);ガストリン;グルカゴン様ベプチドー1(GLP-1);グルコースディペンデントインスリノトロピッ

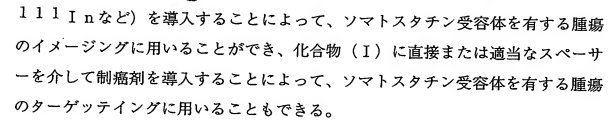
クポリペプチド(GIP);アミリン;サブスタンスーP;CCK(コレシストキニン);アミラーゼ;インターロイキンー6(IL-6)、インターロイキンー1(IL-1)などのインターロイキン類; $TNF-\alpha$ などのサイトカイン;カージオトロピンなどが挙げられる。

したがって、化合物(I)は、安全であり、前記細胞内情報伝達系の異常(例、過度の亢進または抑制を伴う疾患など)、細胞増殖制御の異常を伴う疾患、ホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌の異常を伴う疾患、成長および免疫、胃腸、代謝機能などの亢進などに有用である。

[0075]

例えば、化合物(I)は、(1)先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性(非 機能性)下垂体腫瘍、異所性ACTH(アドレノコルチコトロビン)産生腫瘍、 髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、イ ンスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の治療薬、(2)糖尿病(例、インスリ ン依存型(I型)糖尿病、インスリン非依存型(II型)糖尿病など)あるいはこ れらに関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿 病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起立性低血圧症など)の治療薬、 (3) 高インスリン血症の改善または食欲の抑制などによる肥満、過食症などの 治療薬、(4)急性膵炎、慢性膵炎、膵臓・腸フィステル、出血性潰瘍、消化性 潰瘍、胃炎、胃酸過多症、逆流性食道炎などの治療薬、 (5) ヘリコバクター・ ピロリ菌感染に伴う様々な症状の改善剤(例、ガストリン分泌亢進の抑制剤など)、(6)内視鏡胆道膵管造影に伴うアミラーゼの分泌抑制剤、さらには膵臓外 科手術の予後治療薬、 (7) 小腸の吸収能低下、分泌亢進または消化管の運動能 異常に起因する下痢(例、Short bowel症候群など)、癌化学療法な どの薬物に起因する下痢、先天性小腸萎縮に起因する下痢、VIP産生腫瘍など の神経内分泌腫瘍に起因する下痢、AIDSに起因する下痢、骨髄移植などに伴 う対宿主移植片反応に起因する下痢、糖尿病に起因する下痢、腹腔神経叢遮断に 起因する下痢、全身性硬化症に起因する下痢、好酸球増加症に起因する下痢など の治療薬、(8)ダンピング症候群、過敏性大腸炎、クローン病、炎症性腸疾患 などの治療薬、(9)腫瘍または癌(例、甲状腺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、

小細胞肺癌、非小細胞肺癌、膵臓癌、胃癌、胆管癌、肝臓癌、膀胱癌、卵巣癌、 メラノーマ、骨肉腫、軟骨肉腫、悪性褐色細胞腫、神経芽細胞腫、脳腫瘍、胸腺 腫、腎臓癌など)、白血病(例、好塩基性白血球の白血病・慢性リンパ性白血病 、慢性骨髄性白血病、ホジキン病、非ホジキン性リンパ腫など)などの治療薬; 該治療薬は、単独または他の制癌剤(例、タモキシフエン、LHRHアゴニスト 、LHRHTンタゴニスト、インターフェロンー α 、 β および γ 、インターロイ キンー2など)と併用して用いることができる、(10)肥大性心筋症、動脈硬 化症、心弁膜症、心筋梗塞(特に、経皮経管冠動脈形成術後の心解梗塞)、再血 管形成の予防・治療薬、(11)食道静脈癌出血、肝硬変、末梢血管疾患の治療 薬、(12)免疫系に作用する生理活性物質(例、サブスタンス P、タヒキニン 、サイトカインなど)の分泌の調節作用に基づき、例えば、全身性または局所性 の炎症に伴う疾患(例、多発性動脈炎、リュウマチ性関節炎、乾せん、日焼け、 湿疹、アレルギー(例、喘息、アトピー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎など)など) の治療薬、(13) 神経調節因子の産生・分泌に影響を及ぼすことから、例え ば、痴呆症(例、アルツハイマー病、アルツハイマー型老年期痴呆、血管性・多 発性痴呆など)、精神分裂症、てんかん、うつ病、一般不安障害、睡眠障害、多 発性硬化症などの治療薬、(14)眼疾患(例、緑内障など)などの治療薬、(15) 急性バクテリア髄膜炎、急性ウイルス脳炎、成人呼吸促迫症候群、バクテ リア肺炎、重症全身性真菌感染症、結核、脊髄損傷、骨折、肝不全、肺炎、アル コール性肝炎、A型肝炎、B型肝炎、C型肝炎、AIDS感染症、ヒトパピロー マウイルス感染症、インフルエンザ感染症、癌転移、多発性骨髄腫、骨軟化症、 骨粗しょう症、骨ベーチェツト症、腎炎、腎不全、敗血症、敗血症ショック、高 カルシウム血症、高コレステロール血症、高グリセリド血症、高脂血症、全身性 エリテマトーサス、一過性脳虚血発作、アルコール性肝炎などの予防・治療薬と して有用であり、(16)臓器移植、火傷、創傷、脱毛症などの治癒などにも用 いられ、(17)慢性あるいは急性疼痛(例、術後疼痛、炎症性疼痛、歯痛、骨 疾患(例、関節炎、リウマチ、骨粗鬆症など)にともなう疼痛)の抑制・緩和な どのための鎮痛剤としても有用である。さらに、化合物(I)は、化合物(I) に直接または適当なスペーサーを介して放射性物質(例、123Ⅰ、125Ⅰ、



[0076]

さらに、ソマトスタチンは、例えば、成長ホルモン、ガストリン、グルカゴンなどのホルモンの分泌に関与しており(特にSSTR2)、化合物(I)がソマトスタチン受容体拮抗作用を有する場合、これらのホルモンの分泌を促進する目的で化合物(I)を使用することができる。したがって、化合物(I)は、成長ホルモンやIGF-1の不足に起因する疾患や症状の予防・治療に用いることができる。

該「成長ホルモンやIGF-1の不足に起因する疾患・症状の予防・治療」と しては、糖尿病(例、インスリン依存型(Ⅰ型)糖尿病、インスリン非依存型(II型)糖尿病など)あるいはこれらに関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併 症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起 立性低血圧症など)の治療;糖質コルチコイドの異化副作用の防止;骨粗鬆症の 予防・治療;免疫系の刺激(リンパ球などの血球の増加促進、抗菌作用や抗ウイ ルス作用の強化)、火傷、創傷治癒の促進;骨折治療の加速;急性または慢性腎 臓疾患の治療;成人あるいは幼児期の成長ホルモン不足に伴う疾患・症状(短身 、成長遅延)の治療・改善;肥満症の治療;外科手術後の回復の促進;プラーダ ーヴィリ症候群およびターナー症候群に関連する成長遅延の改善;子宮内成長遅 延および骨格形成異常の治療;末梢神経障害の治療;ヌーナン症候群、精神分裂 病、うつ病などの治療;アルツハイマー病やパーキンソン病などの神経変性疾患 の治療・予防;肺不全および換気依存症の治療;吸収不良症候群の治療;ガンま たはAIDSなどによる悪液質および蛋白喪失の改善;TPN(合計非経口栄養)の際の患者の体重増加や蛋白質付着の促進;高インスリン血症の治療;排卵誘 発の促進;更年期障害の改善;高齢者に対する体質改善(例、骨量の増加;運動 能力の上昇;腎機能、心機能の改善;運動能力、精神活動性の上昇など);心疾 患の治療(例、心不全における心筋肥大、心機能の改善、拡張型心筋症における

心筋量の増大など)などが挙げられる。

また、化合物(I)は、家畜などの哺乳動物に対して、成長の促進、ミルク生産の増加、免疫系刺激による抗菌・抗ウイルス作用の強化、羊における羊毛成長の刺激などに有用である。

化合物(I)は、とりわけ糖尿病または糖尿病合併症の予防・治療薬として有用である。

前記したように、化合物(I)は選択的なSSTR2結合阻害作用(好ましくは作動作用)を有するため、その優れたグルカゴン分泌抑制作用に基づいて、副作用のない糖尿病および糖尿病合併症(好ましくは糖尿病性腎症)の予防・治療薬として有用である。

さらに、化合物(I)は代謝安定性に優れ、持続的に薬効を発揮することができる。

[0077]

化合物(I)は、各種併用用薬剤とともに用いてもよい。

このような併用用薬剤としては、例えば、「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症治療薬」、「抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」、「骨粗鬆症治療薬」などが挙げられる。これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えば、インスリン抵抗性改善薬、インスリン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、 α - グルコシダーゼ阻害薬、 β 3 アドレナリン受容体作動薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害剤、アミリンアゴニスト、ホスホチロシンホスファターゼ阻害剤、糖新生阻害剤、SGLT (so dium-glucose cotransporter) 阻害剤などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えば、ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、レグリキサン(Reglixane)(JTT-501)、GI-262570、ネトグリタゾン(Netoglitazon e)(MCC-555)、YM-440、DRF-2593、BM-13.1258、KRP-297、R-119702、CS-011、FK-614、W099/58510に記載の化合物(例えば(E)-4-[4-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリルメトキシ)ベンジルオキシイミノ]-4-フェニル酪酸)、テサグリタ

ザール (Tesaglitazar) (AZ-242)、ラガグリタザール (Ragaglitazar) (NN-622)、BMS-298585、ONO-5816、LM-4156、MBX-102、LY-519818、MX-6054、LY-510929などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えば、スルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えば、トルブタミド、クロルプロパ ミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアンモニ ウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリド、グリピザイド、グリ ブゾールなどが挙げられる。

上記以外にも、インスリン分泌促進薬としては、例えば、レパグリニド、ナテグリニド、ミチグリニド(KAD-1229)、JTT-608などが挙げられる。

[0078]

ビグアナイド剤としては、例えば、メトホルミン、ブホルミン、フェンホルミンなどが挙げられる。

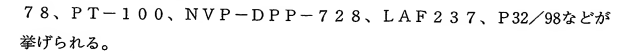
インスリンとしては、例えば、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9(w/w)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など種々のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

α ーグルコシダーゼ阻害薬としては、例えば、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β3アドレナリン受容体作動薬としては、例えば、AJ-9677、BMS-196085、SB-226552、AZ40140、CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307などが挙げられる。

ジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤としては、例えば、NVP-DPP-2



アミリンアゴニストとしては、例えば、プラムリンチドなどが挙げられる。

ホスホチロシンホスファターゼ阻害剤としては、例えば、バナジン酸などが挙 げられる。

糖新生阻害剤としては、例えば、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害剤、グルカゴン拮抗剤などが挙げられる。

SGLT (sodium-glucose cotransporter) 阻害剤としては、例えば、T-1095などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病治療薬」としては、例えば、エルゴセット、レプチン、BAY-27-9955、GLP-1、Exendine-4などが挙げられる。

上記「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルドース還元酵素阻害薬、 グリケーション阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、神経栄養因子、神経栄養 因子増加薬、神経再生促進薬などが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害薬としては、例えば、トルレスタット;エパルレスタット;イミレスタット;ゼナレスタット;SNK-860;ゾポルレスタット; ARI-509;AS-3201などが挙げられる。

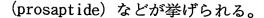
グリケーション阻害薬としては、例えば、ピマゲジン、ALT946、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウム ブロマイド(<math>ALT766)、EXO-226などが挙げられる。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、例えば、LY-333531などが挙げられる

神経栄養因子としては、例えばNGF、NT-3、BDNFなどが挙げられる。

神経栄養因子増加薬としては、例えばWO01/14372に記載のニューロトロフィン産生・分泌促進剤(例えば4-(4-)ロロフェニル)-2-(2-)メチルー1-イミダゾリル)-5-[3-(2-)メチルフェノキシ)プロピル]オキサゾールなど)等)などが挙げられる。

神経再生促進薬としては、例えば、Y-128、VX-853、プロサプチド



上記以外にも、「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルプロスタジル、塩酸チアプリド、シロスタゾール、塩酸メキシレチン、イコサペント酸エチル、メマンチン (memantine)、ピマゲドリン (pimagedline; ALT-711) などが挙げられる。

[0079]

上記「抗肥満薬」としては、例えば、膵リパーゼ阻害薬、中枢性抗肥満薬、ペプチド性食欲抑制薬、コレシストキニンアゴニストなどが挙げられる。

膵リパーゼ阻害薬としては、例えば、オルリスタットなどが挙げられる。

中枢性抗肥満薬としては、例えば、マジンドール、デキスフェンフルラミン、フルオキセチン、シブトラミン、バイアミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、アンフェプラモン、デキサンフェタミン、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックスなどが挙げられる。

ペプチド性食欲抑制薬としては、例えば、レプチン、CNTF (毛様体神経栄養因子)などが挙げられる。

コレシストキニンアゴニストとしては、例えば、リンチトリプト、FPL-15849などが挙げられる。

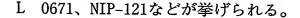
上記以外にも、「抗肥満薬」としては、例えば、リプスタチンなどが挙げられる。

上記「高血圧治療薬」としては、例えば、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、カルシウム拮抗薬、カリウムチャンネル開口薬、アンジオテンシンII拮抗薬などが挙げられる。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、例えば、カプトプリル、エナラプリル、アラセプリル、(塩酸)デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸)マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えば、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

カリウムチャンネル開口薬としては、例えば、レブクロマカリム、L-27152、A



アンジオテンシンII拮抗薬としては、例えば、ロサルタン、カンデサルタンシレキシチル、バルサルタン、イルベサルタン、CS-866、E4177などが挙げられる。

[0080]

上記「高脂血症治療薬」としては、例えば、HMG-CoA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、スクアレン合成酵素阻害剤などが挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害薬としては、例えば、プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリバスタチン、イタバスタチン、ZD-4522またはそれらの塩(例、ナトリウム塩など)などが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えば、ベザフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

スクアレン合成酵素阻害剤としては、例えば、WO97/10224に記載の化合物(例、N-[[(3R,5S)-1-(3-アセトキシ-2,2-ジメチルプロピル)-7-クロロ-5-(2,3-ジメトキシフェニル)-2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]アセチル]ピペリジン-4-酢酸など)などが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えば、イブプロフェンなどが挙げられる。

上記「抗不安薬」としては、例えば、クロルジアゼポキシド、ジアゼパム、オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、ブロマゼパム、ロラゼパム、アルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、イミプラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

上記「骨粗鬆症治療薬」としては、例えば、ビスホスホネート系薬剤、ビタミンD製剤、カルシトニン製剤、PTH製剤、オステンなどが挙げられる。

上記以外にも、併用用薬剤としては、「他の成長ホルモン分泌を促進するホルモン(例えば、GHRH)、GH、IGF-1」、「サイトカイン類あるいはサイトカイン作用増強剤」などが挙げられる。

[0081]

前記した併用用薬剤の投与時期は限定されず、化合物(I)と併用用薬剤とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。 併用用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することができる。

併用用薬剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、化合物(I)と併用用薬剤とが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、1)化合物(I)と併用用薬剤とを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、2)化合物(I)と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、3)化合物(I)と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、4)化合物(I)と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)化合物(I)と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、5)化合物(I)と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、化合物(I);併用用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

化合物(I)と併用用薬剤との配合比は、投与対象、投与ルート、疾患等により適宜選択することができる。

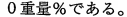
また、化合物(I)を更年期障害の改善に用いる場合、例えば、ホルモン補充療法(例えば、エストロジェン剤、ラロキシフェン、タモキシフェンによる治療法)と併用することが出来る。

[0082]

本発明の医薬組成物は、自体公知の手段に従って製造することができる。該医薬組成物は、通常、化合物(I)と薬理学的に許容される担体とを、自体公知の製剤化手段にしたがって、混合することによって製造される。

医薬組成物の剤型としては、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤(徐放性マイクロカプセルなど)などが挙げられる。化合物(I)および本発明の医薬組成物は、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明の医薬組成物中、化合物(I)の含有量は、組成物全体の0.1~10



化合物(I)および本発明の医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、疾患などにより異なるが、例えば、これらを糖尿病または糖尿病合併症の治療薬として成人(約60kg)に経口投与する場合、化合物(I)として、約0.1~500mg、好ましくは約1~100mg、さらに好ましくは5~100mg 投与することが好ましい。これらの量は1日1~数回に分けて投与することができる。

[0083]

本発明の医薬組成物の製造に用いられる薬理学的に許容される担体としては、 製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば、固形 製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補 助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などが挙げられる。また、必要に 応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用 いることもできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

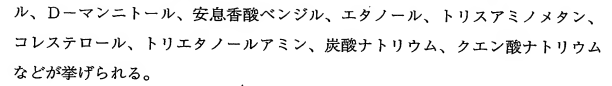
滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、Lーヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコー



懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。

等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

着色剤としては、例えば、水溶性食用タール色素(例、食用赤色 2 号および 3 号、食用黄色 4 号および 5 号、食用青色 1 号および 2 号などの食用色素)、水不溶性レーキ色素(例、前記水溶性食用タール色素のアルミニウム塩)、天然色素(例、 β ーカロチン、クロロフィル、ベンガラ)などが挙げられる。

甘味剤としては、例えば、サッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、アスパルテーム、ステビアなどが挙げられる。

[0084]

【発明の実施の形態】

本発明は、さらに以下の参考例、実施例、製剤例、実験例によって詳しく説明されるが、これらは本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱し

ない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は0ないし30℃を示し、有機層の乾燥には無水硫酸マグネシウムまたは無水硫酸ナトリウムを用いた。「%」は特記しない限り重量パーセントを意味する。また、混合溶媒を用いる場合の溶媒比は、容積比を示す。

マススペクトルは、ESIにより測定した。

[0085]

本文中で用いられているその他の略号は下記の意味を示す。

s : シングレット (singlet)

d : ダブレット (doublet)

t : トリプレット (triplet)

m : マルチプレット (multiplet)

J : カップリング定数(coupling constant)

Hz : ヘルツ (Hertz)

CDCl3: 重クロロホルム

DMSO-d6:重ジメチルスルホキシド

THF: テトラヒドロフラン

WSC : 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイ

ミド 塩酸塩

HOBt:1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾール

IPE:ジイソプロピルエーテル

Me : メチル

Et: エチル

1 H-NMR :プロトン核磁気共鳴

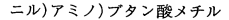
(通常フリー体をCDC13中で測定した。)

[0086]

【実施例】

参考例1

(2R, 3S)-3-(1H-インドール-3-イル)-2-(((4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボ



【化15】

(2R,3S)-2-アミノ-3-(1H-インドール-3-イル)ブタン酸メチル (325 mg) とジイソプロピルエチルアミン (0.293 mL) のアセトニトリル (10 mL) 溶液に、氷冷下炭酸N,N'-ジスクシンイミジル (390 mg) を添加し、1時間攪拌した。得られる溶液に4-フェニルピペリジン 塩酸塩 (332 mg) とDBU (0.252 mL) のアセトニトリル (1 mL) 溶液およびジイソプロピルエチルアミン (0.293 mL) を氷冷下添加した。反応溶液を室温で16時間攪拌し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) で精製して、表題化合物を無色アモルファスとして得た (0.66 g, 収率100%)。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 1.50 (d, J = 7.3 Hz, 3 H), 1.54 - 1.69 (m, 2 H), 1.77 - 1.81 (m, 2 H), 2.57 - 2.67 (m, 1 H), 2.73 - 2.88 (m, 2 H), 3.62 (s, 3 H), 3.64 - 3.71 (m, 1 H), 3.89 - 3.95 (m, 1 H), 4.01 - 4.0 8 (m, 1 H), 4.83 (dd, J = 8.1, 5.4 Hz, 1 H), 5.01 (d, J = 8.8 Hz, 1 H), 7.02 (d, J = 2.4 Hz, 1 H), 7.07 - 7.22 (m, 5 H), 7.27 - 7.36 (m, 3 H), 7.62 (d, J = 7.3 Hz, 1 H), 8.14 (s, 1 H).

参考例2

(2R, 3S)-3-(1H-インドール-3-イル)-2-(((4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル)アミノ)ブタン酸

【化16】

(2R,3S)-3-(1H-インドール-3-イル)-2-(((4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル)アミノ)ブタン酸メチル (0.65~g) のメタノール (10~mL) 溶液に2規定水酸化ナトリウム水 (2~mL) を室温で加え、3時間攪拌した。反応液を1規定塩酸 (4~mL) で中和した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥($MgSO_4$)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をメタノールに溶解した後、攪拌しながら水に滴下した。生じた沈殿物をろ取、乾燥して、表題化合物を無色アモルファスとして得た(544mg, 収率96%)。

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.34 (d, J = 6.9 Hz, 3 H), 1.40 – 1.53 (m, 2 H), 1.67 – 1.71 (m, 2 H), 2.62 – 2.79 (m, 3 H), 3.52 – 3.62 (m, 1 H), 4.10 (t, J = 14.2 Hz, 2 H), 4.47 (t, J = 7.6 Hz, 1 H), 6.28 (d, J = 8.4 Hz, 1 H), 6.96 (t, J = 6.9 Hz, 1 H), 7.04 (t, J = 7.5 Hz, 1 H), 7.1 4 – 7.19 (m, 4 H), 7.26 – 7.33 (m, 3 H), 7.54 (d, J = 8.1 Hz, 1 H), 10.8 1 (s, 1 H), 12.20 (s, 1 H).

[0087]

参考例3

(2R,3S)-2-(((4-(4-7) ルオロフェノキシ)-1-ピペリジニル) カルボニル) アミノ)-3-<math>(1H-4) ンドール-3-4ル) ブタン酸メチル

【化17】

参考例1と同様にして、表題化合物を製造した。

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm: 1.49 (d, J = 7.3 Hz, 3 H), 1.65 - 1.76 (m, 2 H), 1.79 - 1.91 (m, 2 H), 3.14 - 3.29 (m, 2 H), 3.44 - 3.70 (m, 5 H), 4.31- 4.38 (m, 1 H) 4.80 (dd, J = 8.3, 5.1 Hz, 1 H), 4.98 (d, J = 8.3 Hz, 1 H), 6.80 - 6.85 (m, 2 H), 6.93 - 7.02 (m, 3 H), 7.07 - 7.20 (m, 2 H), 7.35 (d, J = 8.1 Hz, 1 H), 7.61 (d, J = 7.3 Hz, 1 H), 8.11 (s, 1 H)

参考例4

(2R, 3S)-2-(((4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジニル)カルボニル)アミノ)-3-(1H-インドール-3-イル)ブタン酸

【化18】

参考例2と同様にして、表題化合物を製造した。

¹H NMR (200 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.33 (d, J = 7.0 Hz, 3 H), 1.36 - 1.56 (m, 3 H), 1.79 - 1.90 (m, 2 H), 3.03 - 3.20 (m, 2 H), 3.56 - 3.77 (m, 3 H), 4.45 (t, J = 7.7 Hz, 2 H), 6.36 (d, J = 8.4 Hz, 1 H), 6.92 - 7.16 (m, 7 H), 7.32 (d, J = 7.3 Hz, 1 H), 7.54 (d, J = 7.3 Hz, 1 H), 10.80 (s,

1 H), 12.12 (s, 1 H).

[0088]

参考例5

(2R,3S)-2-(((4-(4-7ルオロフェニル)-1-ピペラジニル) カルボニル) アミノ)-3-(1H-インドール-3-イル) ブタン酸

【化19】

参考例2と同様にして、表題化合物を製造した。

¹H NMR (300 MHz, DMS0-d₆) δ ppm: 1.34 (d, J = 7.2 Hz, 2 H) 3.00 (m, 4 H) 3.50 (m, 6 H) 4.46 (dd, J = 8.5, 7.4 Hz, 1 H) 6.49 (d, J = 8.7 Hz, 1 H) 7.00 (m, 5 H) 7.14 (d, J = 2.3 Hz, 1 H) 7.31 (d, J = 8.1 Hz, 1 H) 7.54 (d, J = 7.9 Hz, 1 H) 10.81 (d, J = 1.5 Hz, 1 H) 12.13 (s, 1 H).

参考例6

4-エトキシ-3-ニトロ安息香酸

【化20】

4-ヒドロキシ-3-ニトロ安息香酸(48.16g、0.26mol)及び炭酸カリウム(128g、0.93mmol)にDMF(300mL)を加えた。得られた懸濁液にヨウ化エチル(100mL、1.25mol)を加え90℃で1時間攪拌した。反応液に、更にヨウ化エチル(50mL,

0.63mol) を加えて終夜攪拌した後、酢酸エチル及び水を加えて抽出した。得られた有機層を1N塩酸で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、シリカゲルカラムにより精製して、4-エトキシ-3-ニトロ安息香酸エチルを得た。

4-エトキシ-3-ニトロ安息香酸エチルをTHF (300ml) とエタノール (200mL) の混合溶媒に溶解した。得られる溶液に、室温で2N水酸化ナトリウム水溶液 (300mL) を加えた。反応液を室温で3日間攪拌した後、6N塩酸 (120mL) を加え、溶液を減圧濃縮して有機溶媒を除去した。生成した沈殿を濾取し、水洗後、乾燥することにより、表題化合物 (53.1g、収率96%) を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.52 (t, J = 7.1 Hz, 3 H) 4.28 (q, J = 7.0 Hz, 2 H) 7.14 (d, J = 9.0 Hz, 1 H) 8.25 (dd, J = 8.9, 2.1 Hz, 1 H) 8.55 (d, J = 2.1 Hz, 1 H).

[0089]

参考例7

4-エトキシ-3-ニトロベンジルアルコール

【化21】

1.0Mボラン-THF溶液(500mL, 0.50mol)に4-エトキシ-3-ニトロ安息香酸(52.7g、0.25mol)を室温で少量ずつ加えたのち、終夜攪拌した。反応液に、更に1.0Mボラン-THF溶液(140mL, 0.14mol)を加えて60℃で二時間攪拌した後、室温でメタノールを水素の生成が無くなるまで加えて濃縮した。残渣に酢酸エチル及び1N塩酸を加えて抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、シリカゲル層を通して濾過し、濃縮した。得られた固形生成物をヘキサン及びジイソプロピルエーテル中で粉砕して濾過し、ヘキサンで洗浄後、乾燥することにより表題化合物(32.9g、収率67%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.47 (t, J = 7.0 Hz, 3 H) 1.75 (t, J =

5.8 Hz, 1 H) 4.19 (q, J = 7.0 Hz, 2 H) 4.69 (d, J = 5.7 Hz, 2 H) 7.06 (d , J = 8.7 Hz, 1 H) 7.52 (dd, J = 8.6, 2.2 Hz, 1 H) 7.83 (d, J = 2.1 Hz, 1 H).

参考例8

4-エトキシ-3-ニトロベンジルクロリド

【化22】

4-エトキシ-3-ニトロベンジルアルコール (32.9g、0.17mol) のトルエン (120 mL) 懸濁液を塩化チオニル (30ml, 0.41mol) に滴下した後、得られる混合溶液を室温で30分、60℃で終夜反応させた。反応混合物を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、シリカゲル層を通して濾過し、濃縮した。固形残渣をヘキサン及びジイソプロピルエーテル中で粉砕して濾過し、ヘキサンで洗浄後、乾燥することにより表題化合物 (27.8g、収率77%) を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.48 (t, J = 7.0 Hz, 3 H) 4.20 (q, J = 7.0 Hz, 2 H) 4.56 (s, 2 H) 7.06 (d, J = 8.7 Hz, 1 H) 7.54 (dd, J = 8.7, 2.3 Hz, 1 H) 7.86 (d, J = 2.5 Hz, 1 H).

[0090]

参考例9

(4-エトキシ-3-ニトロベンジル) ジメチルアミン

【化23】

4-エトキシ-3-ニトロベンジルクロリド (27.8g、0.13mol) のTHF (70mL) 溶液を50%ジメチルアミン溶液 (130ml) に加え、室温で2時間攪拌した。反応溶液を濃縮後、酢酸エチル及び飽和重曹水で抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、アミノシリカゲル層を通して濾過し、濃縮して、表題化合物 (28.9g) を得た。

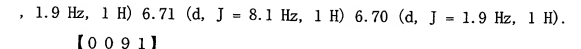
¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.47 (t, J = 7.0 Hz, 3 H) 2.23 (s, 6 H) 3.38 (s, 2 H) 4.18 (q, J = 7.0 Hz, 2 H) 7.02 (d, J = 8.7 Hz, 1 H) 7.46 (dd, J = 8.6, 2.2 Hz, 1 H) 7.76 (d, J = 2.1 Hz, 1 H).

参考例10

(4-エトキシ-3-アミノベンジル) ジメチルアミン

【化24】

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.42 (t, J = 7.0 Hz, 3 H) 2.21 (s, 6 H) 3.28 (s, 2 H) 3.77 (s, 2 H) 4.05 (q, J = 7.0 Hz, 2 H) 6.60 (dd, J = 8.1



実施例1

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-フェニル<math>-1-ピペリジンカルボキサミド【化25】

(2R,3S) -3 -(1H -4 $\sim V$ -N -3 -4 $\sim N$ -2 -(((4 -7 ~ 2 -1 -1 -2 $\sim N$) -1 $\sim N$ \sim

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 1.57 (d, J = 7.2 Hz, 3 H), 1.62 - 1.68 (m, 2 H), 1.83 (d, J = 12.0 Hz, 2 H), 2.20 (s, 6 H), 2.60 - 2.70 (m, 1 H), 2.78 - 2.94 (m, 2 H), 3.30 (s, 2 H), 3.54 - 3.64 (m, 1 H), 4.03 (d, J = 13.7 Hz, 1 H), 4.15 (d, J = 12.7 Hz, 1 H), 4.82 (t, J = 8.4 Hz, 1 H), 5.48 (d, J = 8.1 Hz, 1 H), 6.93 (d, J = 7.3 Hz, 1 H), 6.99 - 7.03 (m, 2 H), 7.08 - 7.23 (m, 6 H), 7.27 - 7.34 (m, 4 H), 7.72 (s, 1 H), 7.76 (d,

J = 1.8 Hz, 1 H, 8.39 (m, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z 538 (M+H+).

[0092]

以下の実施例2~88に記載の化合物は実施例1と同様にして製造した。

実施例2

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化26】

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.30 (d, J = 7.1 Hz, 3 H), 1.35 - 1.55 (m, 2 H), 1.78-1.93 (m, 2 H), 2.13 (s, 6 H), 3.04 - 3.22 (m, 2 H), 3.33 (s, 2 H), 3.53 - 3.64 (m, 1 H), 3.64 - 3.80 (s, 2 H), 4.40 - 4.53 (m, 1 H), 4.61 (t, J = 8.7 Hz, 1 H), 6.54 (d, J = 8.8 Hz, 1 H), 6.84 - 7.03 (m, 4 H), 7.04 - 7.17 (m, 3 H), 7.22 - 7.29 (m, 2 H), 7.31 - 7.40 (m, 2 H), 7.58 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 9.81 (s, 1 H), 10.75 - 10.82 (m, 1 H). LC/MS (ESI) m/z 572 (M+H+):

実施例3

4-ベンジル-N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化27】

実施例4

4-ベンジル $_-$ N $_-$ ((1R, 2S) $_-$ 1 $_-$ (((3 $_-$ ((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル) $_-$ 2 $_-$ (1H $_-$ インドール $_-$ 3 $_-$ イル)プロピル) $_-$ 1 $_-$ ピペリジンカルボキサミド

【化28】

実施例5

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

【化29】

[0093]

実施例6

N-((1R, 2S)-1-(((4-クロロ-3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化30】

実施例7

N-((1R, 2S)-1-(((2-クロロ-5-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化31】

実施例8

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)-4-メチルフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化32】

実施例9

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メチルフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化33】

[0094]

実施例10

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)-4-フルオロフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化34】

実施例11

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-フルオロフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化35】

実施例12

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化36】

実施例13

4-(4-クロロフェニル)-N-((1R,2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル) アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化37】

実施例14

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化38】

[0095]

実施例15

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化39】

実施例16

N-((1R)-2-((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化40】

実施例17

N-((1R)-2-((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル)-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化41】

実施例18

tert-ブチル 4-((((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)アミノ)カルボニル)-1-ピペラジンカルボキシラート

【化42】

[0096]

実施例19

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((3-(1-ピロリジニルメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化43】

実施例20

4-(4-7)ルオロフェニル)-N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((3-(1-ピロリジニルメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化44】

実施例21

4-(4-7 ルオロフェノキシ)-N-((1R,2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((3-(1-ピロリジニルメチル) フェニル) アミノ) カルボニル) プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化45】

実施例22

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(3-フルオロフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化46】

[0097]

実施例23

4-(2,4-ジフルオロフェニル)-N-((1R,2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化47】

実施例24

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-((4-フルオロフェニル)チオ)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化48】

実施例25

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-((4-フルオロフェニル)スルホニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化49】

実施例26

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化50】

実施例27

N-((1R,2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-((4-フルオロフェニル)スルホニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化51】

実施例28

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((3-(1-ピペリジニルメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化52】

実施例29

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((3-(4-モルフォリニルメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化53】

実施例30

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-3, 4-ジヒドロ-2(1H)-イソキノリンカルボキサミド

【化54】

[0099]

実施例31

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-6-メチル-3, 4-ジヒドロ-2(1H)-イソキノリンカルボキサミド

【化55】

実施例32

6-クロロ-N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-3, 4-ジヒドロ-2(1H)-イソキノリンカルボキサミド

【化56】

実施例33

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4, 7-ジヒドロチエノ [2, 3-c] ピリジン-6(5H)-カルボキサミド

【化57】

実施例34

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+in))))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+in))))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+iny))))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+iny)))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+iny)))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+iny))))N-((1R, 2S)-1-(((3-((ijx+iny=2))x+iny)))N-((1R, 2S)-1-(((ijx+iny=2))x+iny))N-((1R, 2S)-1-(((ijx+iny=2))x+iny))N-((ijx+iny=2)N-(iiny=2

【化58】

実施例35

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)-5-(トリフルオロメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化59】

実施例36

N-((1R, 2S)-1-(((2-クロロ-5-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化60】

実施例37

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化61】

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm: 1.57 (d, J = 7.2 Hz, 3 H), 1.60 - 1.70 (m, 2 H), 1.82 - 1.87 (m, 2 H), 2.20 (s, 6 H), 2.61 - 2.72 (m, 1 H), 2.81 - 2.95 (m, 2 H), 3.31 (s, 2 H), 3.50 - 3.61 (m, 4 H), 4.04 - 4.17 (m, 2 H), 4.94 (t, J = 8.0 Hz, 1 H), 5.38 - 5.41 (m, 1 H), 6.65 (d, J = 8.5 Hz, 1 H), 6.91 (dd, J = 8.4, 2.1 Hz, 1 H), 7.08 (d, J = 2.4 Hz, 1 H), 7.1 0 - 7.24 (m, 5 H) 7.29 - 7.34 (m, 3 H), 7.78 - 7.81 (m, 2 H), 8.10 - 8.1 3 (m, 2 H).

LC/MS (ESI) m/z 568 (M+H+).

実施例38

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-フルオロフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化62】

[0101]

実施例39

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メチルフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化63】

実施例40

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化64】

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 1.33 (d, J = 6.8 Hz, 3 H), 1.37 - 1.51 (m, 2 H), 1.60 (m, 2 H), 2.14 (s, 6 H), 2.31 (s, 3 H), 2.74 - 2.92 (m, 3 H), 3.30 (s, 2 H), 3.60 - 3.65 (m, 1 H), 4.16 (dd, J = 22.8, 14.0 Hz, 2H), 4.66 (t, J = 8.4 Hz, 1 H), 6.45 (d, J = 8.5 Hz, 1 H), 6.89 - 7.18 (m, 8 H), 7.26 - 7.29 (m, 2 H), 7.37 - 7.39 (m, 1 H), 7.42 (s, 1 H), 7.62 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 9.81 (s, 1 H), 10.80 (d, J = 2.0 Hz, 1 H). LC/MS (ESI) m/z 552 (M+H+).

実施例41

 $4-(4-\rho$ ロロフェニル)-N-((1R,2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)<math>-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリジンカルボキサミド

【化65】

実施例42

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-(3-(トリフルオロメチル) フェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化66】

[0102]

実施例43

【化67】

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm: 1.58 (d, J = 7.1 Hz, 3 H), 1.65 - 2.04 (m, 5 H), 2.32 (s, 6 H), 3.19 - 3.34 (m, 2 H), 3.46 (s, 2 H), 3.54 - 3.63 (m, 1 H), 3.78 - 3.93 (m, 2 H), 4.81 (t, J = 8.4 Hz, 1 H), 5.54 (brd, J

= 7.6 Hz, 1 H), 6.96 (d, J = 6.9 Hz, 1 H), 7.03 (s, 1 H), 7.07 - 7.18 (m, 5 H), 7.30 - 7.37 (m, 5 H), 7.73 (brs, 1 H), 7.77 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 8.65 (brs, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z 588 (M+H+).

実施例44

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-ヒドロキシ-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化68】

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm: 1.57 (d, J = 7.1 Hz, 3 H), 1.64 - 1.74 (m, 3 H), 1.91 (td, J = 12.9, 4.6 Hz, 1 H), 2.02 (td, J = 12.9, 4.6 Hz, 1 H), 2.19 (s, 6 H), 3.26 (td, J = 12.9, 2.2 Hz, 1 H), 3.30 (s, 2 H), 3.3 4 (td, J = 12.9, 2.2 Hz, 1 H), 3.56 - 3.64 (m, 1 H), 3.82 (brd, J = 12.9 Hz, 1 H), 3.93 (brd, J = 12.9 Hz, 1 H), 4.83 (t, J = 8.3 Hz, 1 H), 5.52 (brd, J = 7.6 Hz, 1 H), 6.94 (d, J = 7.6 Hz, 1 H), 7.01 (s, 1 H), 7.09 - 7.45 (m, 11 H), 7.68 (brs, 1 H), 7.79 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 8.39 (brs, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z 554 (M+H+).

実施例45

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル) -2-(1H-インドール-3-イル) プロピル) -4-(3-メチルフェニル) -1-ピペリジンカルボキサミド

【化69】

実施例46

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(3-メトキシフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化70】

[0103]

実施例47

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-インドリンカルボキサミド

【化71】

実施例48

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1, 3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-カルボキサミド

【化72】

実施例49

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(1-ナフチル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化73】

実施例50

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェニル)-3, 6-ジヒドロ-1(2H)-ピリジンカルボキサミド

【化74】

[0104]

実施例51

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-フルオロフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化75】

実施例52

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-(2-(トリフルオロメチル) フェニル)-3,6-ジヒドロ-1(2H)-ピリジンカルボキサミド

【化76】

[0105]

実施例53

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジエチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2- (1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化77】

LC/MS (ESI) m/z 566 (M+H+).

実施例54

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化78】

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 1.23 (t, J = 7.0 Hz, 3 H), 1.52 - 1.73 (m, 5 H), 1.80 - 1.84 (m, 2 H), 2.20 (s, 6 H), 2.64 (tt, J = 12.0, 3.5 Hz, 1 H), 2.77 - 2.93 (m, 2 H), 3.32 (s, 2 H), 3.65 (dq, J = 7.5, 7.3 Hz, 1 H), 3.81 - 3.93 (m, 2 H), 3.98 - 4.03 (m, 1 H), 4.10 - 4.14 (m, 1 H), 4.89 (t, J = 7.5 Hz, 1 H), 5.31 (d, J = 7.8 Hz, 1 H), 6.68 (d, J = 8.3 Hz, 1 H), 6.91, (dd, J = 2.2, 8.3 Hz, 1 H), 7.05 - 7.17 (m, 5 H), 7.20 - 7.33 (m, 4 H), 7.75 (d, J = 7.6 Hz, 1 H), 7.96 (s, 1 H), 8.05 (s, 1 H), 8.18 (d, J = 2.0 Hz, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z 582 (M+H+).

実施例55

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-イソプロポキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化79】

LC/MS (ESI) m/z 596 (M+H+).

実施例56

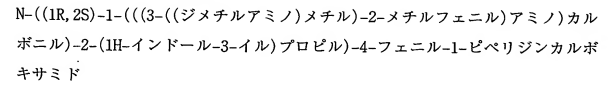
N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エチルフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化80】

LC/MS (ESI) m/z 566 (M+H+).

[0106]

実施例57



【化81】

LC/MS (ESI) m/z 552 (M+H+).

実施例58

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンゾアゼピン-3-カルボキサミド

【化82】

LC/MS (ESI) m/z 524 (M+H+).

実施例59

N-((1R,2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-プロポキシフェニル)アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化83】

LC/MS (ESI) m/z 596 (M+H+).

実施例60

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-(トリフルオロメトキシ)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化84】

LC/MS (ESI) m/z 622 (M+H+).

[0107]

実施例61

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-(2-メトキシエトキシ)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化85】

LC/MS (ESI) m/z 612 (M+H+).

実施例62

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化86】

LC/MS (ESI) m/z 553 (M+H+).

実施例63

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化87】

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 1.58 (d, J = 7.2 Hz, 3 H), 1.69 (s, 1 H), 2.20 (s, 6 H), 2.31 (s, 3 H), 2.88 (t, J = 4.5 Hz, 4 H), 3.31 (s, 2 H) 3.46 - 3.61 (m, 7 H), 4.95 (t, J = 8.1 Hz, 1 H), 5.41 (d, J = 8.1 Hz, 1 H), 6.66 (d, J = 8.3 Hz, 1 H), 6.91 - 7.04 (m, 3 H), 7.07 - 7.21 (m, 5 H), 7.33 (d, J = 7.5 Hz, 1 H), 7.72 (s, 1 H), 7.80 (d, J = 7.5 Hz, 1 H), 8.07 (s, 1 H), 8.13 (d, J = 1.9 Hz, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z 583 (M+H+).

実施例64

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化88】

LC/MS (ESI) m/z 597 (M+H+).

[0108]

実施例65

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化89】

LC/MS (ESI) m/z 557 (M+H+).

実施例66

N-((1R,2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化90】

LC/MS (ESI) m/z 587 (M+H+).

実施例67

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(4-フルオロフェニル)-1-ピ

ペラジンカルボキサミド

【化91】

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm: 1.23 (t, J = 7.0 Hz, 3 H), 1.58 (d, J = 7.4 Hz, 3 H), 2.39 (s, 6 H), 3.00 – 3.09 (m, 4 H), 3.43 – 3.66 (m, 6 H), 3.79 – 3.93 (m, 2 H), 4.86 (t, J = 7.5 Hz, 1 H), 5.35 (d, J = 7.7 Hz, 1 H), 6.71 (d, J = 8.3 Hz, 1 H), 6.84 – 6.90 (m, 2 H), 6.95 – 7.01 (m, 3 H), 7.05 – 7.17 (m, 3 H), 7.32 (d, J = 7.9 Hz, 4 H), 7.73 (d, J = 7.7 Hz, 1 H), 7.88 (s, 1 H), 8.19 – 8.20 (m, 2 H).

LC/MS (ESI) m/z 601 (M+H+).

実施例68

N-((1R, 2S)-1-(((2-(ジメチルアミノ)-5-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化92】

LC/MS (ESI) m/z 581 (M+H+).

[0109]

実施例69

N-((1S, 2R)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化93】

LC/MS (ESI) m/z 538 (M+H+).

実施例70

N-((1S, 2R)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化94】

LC/MS (ESI) m/z 582 (M+H+).

実施例71

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-(トリフルオロメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピ

ページ: 116/

ペリジンカルボキサミド

【化95】

LC/MS (ESI) m/z 606 (M+H+).

実施例72

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-(1-ピロリジニル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化96】

LC/MS (ESI) m/z 607 (M+H+).

[0110]

実施例73

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

【化97】

LC/MS (ESI) m/z 569 (M+H+).

実施例74

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

【化98】

LC/MS (ESI) m/z 583 (M+H+).

実施例75

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化99】

LC/MS (ESI) m/z 582 (M+H+).

実施例76

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カ ルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-ヒドロキシ-4-フェニル-1-ピ ペリジンカルボキサミド

【化100】

LC/MS (ESI) m/z 584 (M+H+).

[0111]

実施例77

 $4-(4-\rho \, \Box \, \Box \, \Box \, \Box \, \Box \,)$ -N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ) メチル)-2-メトキシフェニル) アミノ) カルボニル) <math>-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-ヒドロキシ-1-ピペリジンカルボキサミド

ページ: 119/

【化101】

LC/MS (ESI) m/z 618 (M+H+).

実施例78

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化102】

LC/MS (ESI) m/z 596 (M+H+).

実施例79

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-イソプロポキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化103】

LC/MS (ESI) m/z 610 (M+H+).

実施例80

N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エチルフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化104】

LC/MS (ESI) m/z 580 (M+H+).

[0112]

実施例81

4-シクロヘキシル-N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-メトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化105】

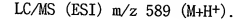
LC/MS (ESI) m/z 575 (M+H+).

実施例82

4-シクロヘキシル-N-((1R, 2S)-1-(((5-((ジメチルアミノ)メチル)-2-エトキシフェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-1-ピペラジンカルボキサミド

【化106】

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.01–1.30 (m, 6 H) 1.22 (t, J=6.97 Hz, 3 H) 1.56 (d, J=7.35 Hz, 3 H) 1.74–1.90 (m, 4 H) 2.20 (s, 6 H) 221–2.29 (m, 1 H) 2.42–2.57 (m, 4 H) 3.24–3.46 (m, 6 H) 3.55–3.69 (m, 1 H) 3.74–3.96 (m, 2 H) 4.87 (t, J=7.44 Hz, 1 H) 5.27 (d, J=7.72 Hz, 1 H) 6.69 (d, J=8.29 Hz, 1 H) 6.92 (dd, J=8.29, 2.07 Hz, 1 H) 7.01–7.20 (m, 3 H) 7.31 (d, J=7.91 Hz, 1 H) 7.74 (d, J=7.72 Hz, 1 H) 7.92 (s, 1 H) 8.04 (s, 1 H) 8.17 (d, J=1.88 Hz, 1 H)



実施例83

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-(トリフルオロメチル)フェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化107】

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.58 (d, J = 8.1 Hz, 3H), 1.66 - 1.78 (m, 4H), 2.20 (s, 6H), 2.85 - 2.96 (m, 2H), 3.06 - 3.09 (m, 1H), 3.30 (s, 2H), 3.54 - 3.62 (m, 1H), 4.02 - 4.17 (m, 2H), 4.85 (t, J = 8.3 Hz, 1H), 5.36 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.96 - 7.37 (m, 9H), 7.48 - 7.52 (m, 2H), 7.63 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.81 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 8.19 (s, 1H). LC/MS (ESI) m/z: 606 (M+H⁺)

実施例84

N-((1R,2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

ページ: 123/

【化108】

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400 MHz, CDC13) δ ppm : 1.50 (d, J = 7.3 Hz, 3H), 1.57 (s, 6H), 1.89 - 2.09 (m, 4H), 2.60 (s, 3H), 2.58 - 2.64 (m, 1H) 3.26 - 3.36 (m, 2H), 3.58 - 3.83 (m, 3H), 3.62 (s, 2H), 4.84 (dd, J = 8.3, 5.4 Hz, 1H), 5.04 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.04 - 7.37 (m, 13H), 7.63 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 8.10 (s, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 568 (M+H+)

[0113]

実施例85

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-ヒドロキシ-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化109】

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm : 1.56 (d, J = 7.1 Hz, 3H), 1.92 - 2.14 (m, 4H), 2.18 (s, 6H), 2.60 (s, 3H), 3.16 - 3.42 (m, 5H), 3.55 - 3.62 (m,

1H), 3.86 (dd, J = 44.6, 12.8 Hz, 2H), 4.83 (t, J = 8.3 Hz, 1H), 5.47 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 6.94 - 7.26 (m, 9H), 7.31 - 7.35 (m, 2H), 7.62 (s, 1 H), 7.78 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 8.32 (s, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 568 (M+H+)

実施例86

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル) -2-(1H-インドール-3-イル) プロピル) -4-(2-エチルフェニル) -1-ピペリジンカルボキサミド

【化110】

 1 H-NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.22 (t, J = 7.6 Hz, 3H), 1.58 (d, J = 7.1 Hz, 3H), 1.61 - 1.72 (m, 4H), 2.20 (s, 6H), 2.69 (q, J = 7.4 Hz, 2H), 2.82 - 2.96 (m, 3H), 3.30 (s, 2H), 3.58 - 3.63 (m, 1H), 4.02 - 4.19 (m, 2H), 4.84 (t, J = 8.2 Hz, 1H), 5.42 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 6.95 - 7.21 (m, 11H), 7.35 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.61 (s, 1H), 7.80 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 8.30 (s, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 566 (M+H+)

実施例87

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル)フェニル)アミノ)カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル)プロピル)-4-ヒドロキシ-4-(1, 3-チアゾール-2-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化111]

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ ppm : 1.33 (d, J = 7.1 Hz, 3H), 1.64 - 2.03 (m, 4H), 3.07 - 3.16 (m, 2H), 3.36 (br, 1H), 3.51 - 3.59 (m, 3H), 4.45 (t, J = 7.4 Hz, 1H), 6.08 (br, 1H), 6.38 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.95 - 7.06 (m, 2H), 7.15 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.33 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.54 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.59 (d, J = 3.3 Hz, 1H), 7.72 (d, J = 3.3 Hz, 1H) 10.82 (s, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 429 (M+H+)

実施例88

N-((1R, 2S)-1-(((3-((ジメチルアミノ)メチル) フェニル) アミノ) カルボニル)-2-(1H-インドール-3-イル) プロピル)-4-(4-メチル-1, 3-チアゾール-2-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化112】

¹H-NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.59 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.72 -1.85 (m, 2H), 2.17 (s, 6H), 2.04 - 2.24 (m, 2H), 3.30 - 3.36 (m, 5H), 3.67 - 3.72 (m, 1H), 3.82 - 3.88 (m, 2H), 4.78 - 4.83 (m, 1H), 5.98 (br, 1H), 6.8



1 - 6.87 (m, 2H), 7.00 - 7.28 (m, 7H), 7.71 (d, J = 3.2 Hz, 1H), 7.77 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 8.20 (brs 1H), 9.05 (brs, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 561 (M+H+)

[0114]

実施例89

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((2-(トリフルオロアセチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド

【化113】

(2R,3S) -3 -(1H -4 \sim V -2 -4 \sim -2 -(((4 -2 \sim -1 -1 \sim -1

LC/MS (ESI) m/z 632 (M+H+).

[0115]

以下の実施例90~91に記載の化合物は実施例89と同様にして製造した。

実施例90

N-((1R,2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((2-(トリフルオロアセチル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化114】

LC/MS (ESI) m/z: 646 (M+H+)

実施例91

4-(4-7)ルオロフェニル)-N-((1R,2S)-2-(1H-7) ンドール-3-7ル)-1-(((2-(1H-7)-1)-1)-1) フルオロアセチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-7 ソキノリニル) アミノ) カルボニル) プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化115】

LC/MS (ESI) m/z: 650(M+H+)

実施例92

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-((1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノ



リニルアミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド 【化116】

N-((1R,2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-(((2-(トリフルオロアセチル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-7-イソキノリニル)アミノ)カルボニル)プロピル)-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド (304 mg) のメタノール (15 mL) 溶液に、<math>10% 炭酸カリウム水溶液 (6 mL) を室温で加え,16時間攪拌した。反応終了後、メタノールを留去した。残渣に水を加え、生じた沈殿をろ過により集め、水洗後、乾燥して、表題化合物を白色粉末として得た(<math>282 mg,収率95%)。 LC/MS (ESI) m/z 536 (M+H+).

[0116]

以下の実施例93~94に記載の化合物は実施例92と同様にして製造した。 実施例93

N-((1R, 2S)-2-(1H-インドール-3-イル)-1-((1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-イソキノリニルアミノ)カルボニル)プロピル)-4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化117】

 1 H-NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.57 (d, J = 7.1 Hz, 3H), 1.62 - 1.76 (m, 2H), 2.14 - 2.19 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.66 (t, J = 5.6 Hz, 2H), 2.8 2 - 2.93 (m, 3H), 3.00 - 3.11 (m, 3H), 3.51 - 3.59 (m, 1H), 3.75 - 3.84 (m, 2H), 4.03 (dt, J = 13.0 Hz, 1H), 4.17 (d, J = 13.0 Hz, 1H), 4.87 (t, J = 8.3 Hz, 1H), 5.43 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 6.71 - 6.73 (m, 2H), 6.84 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 7.08 - 7.21 (m, 7H), 7.35 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 7.78 - 7.80 (m, 2H), 8.33 (br, 1H).

LC/MS (ESI) m/z : 550 (M+H+) $\,$

実施例94

4-(4-7)ルオロフェニル)-N-((1R,2S)-2-(1H-4) ンドール-3-4ル)-1-((1,2,3,4-5) テトラヒドロ-7-4 ソキノリニルアミノ)カルボニル)プロピル)-1-ピペリジンカルボキサミド

【化118】

 1 H-NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.48 - 1.83 (m, 4H), 1.57 (d, J = 7.3 Hz, 3H), 2.61 - 2.68 (m, 3H), 2.81 - 2.94 (m, 3H), 3.06 (t, J = 6.0 Hz, 2 H), 3.47 - 3.55 (m, 1H), 3.84 (s, 2H), 4.01 - 4.47 (m, 2H), 4.84 (t, J = 8.3 Hz, 1H), 5.36 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 6.67 - 6.72 (m, 2H), 6.87 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.96 - 7.02 (m, 2H), 7.10 - 7.30 (m, 5H), 7.36 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.80 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 8.10 (s, 1H).

LC/MS (ESI) m/z: 554 (M+H+)

[0117]

実施例95

N-((1R, 2S)-1-(((5-(2-アミノエチル)-2-メトキシフェニル) アミノ) カルボニル) -2-(1H-インドール-3-イル) プロピル) -4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド【化119】

(2R, 3S)-3-(1H-インドール-3-イル)-2-(((4-フェニル-1-ピペリジニル)カルボニル)アミノ)ブタン酸 (164 mg), N-[2-(3-アミノ-4-メトキシフェニル)エチル]-2, 2, 2-トリフルオロアセトアミド (98 mg)、 WSC (102 mg) およびHOBt (86 mg)のアセトニトリル (0.8 mL) - THF (0.8 mL) 混合溶液を室温で2日間攪拌した。反応溶液を飽和重曹水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液をシリカゲル層を通して濾過し、濃縮した。

残渣をTHF(6.0mL)に溶解し、10%炭酸カリウム水溶液(2.0mL)を加えて、室温で終夜攪拌した。反応溶液を濃縮して有機溶媒を留去した。得られる沈殿物を濾過し、水洗後、乾燥することによって表記化合物を得た。(205 mg, 収率93%)。

 1 H-NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm : 1.43 - 1.75 (m, 4 H) 1.57 (d, J = 7.2 Hz, 3 H) 1.78 - 1.90 (m, 2 H) 2.58 - 2.73 (m, 3 H) 2.80 - 2.97 (m, 4 H) 3 .50 - 3.65 (m, 1 H) 3.54 (s, 3 H) 4.01 - 4.19 (m, 2 H) 4.94 (t, J = 7.9 Hz, 1 H) 5.33 - 5.43 (m, 1 H) 6.63 (d, J = 8.3 Hz, 1 H) 6.75 - 6.80 (m, 1 H) 7.03 - 7.25 (m, 6 H) 7.31 (t, J = 7.3 Hz, 3 H) 7.77 - 7.85 (m, 2 H) 8.07 (s, 1 H) 8.19 (s, 1 H).

LC/MS (ESI) m/z: 554 (M+H+)

実施例96

N-((1R, 2S)-1-(((5-(2-アミノエチル)-2-メトキシフェニル) アミノ) カルボニル) -2-(1H-インドール-3-イル) プロピル) -4-(2-メチルフェニル) -1-ピペリジンカルボキサミド

【化120】

実施例95と同様にして表題化合物を製造した。

LC/MS (ESI) m/z: 568 (M+H+)

[0118]

製剤例1

(1) 実施例 1 で得られた化合物	50.	0 m g
(2) ラクトース	34.	0 m g
(3)トウモロコシ澱粉	10.	6 m g
(4) トウモロコシ澱粉 (のり状)	5.	0 m g
(5) ステアリン酸マグネシウム	0.	4 m g
(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム	2.0	0

出証特2003-3106007

計

120.0mg

常法に従い、上記(1)~(6)を混合後、錠剤機により打錠し、錠剤を得る

[0119]

実験例1 125 I - ソマトスタチン結合阻害率の測定

W002/16350に記載のヒト・ソマトスタチンレセプター2発現CHO細胞株、 SSTR2-HS5-9を用いて、被検化合物の受容体結合阻害率(%)を求めた。

まず、SSTR 2 - HS 5 - 9(1×10^9 個)を 5 mM EDTAを添加したリン酸緩衝生理食塩水(PBS-EDTA)に浮遊させ遠心した。細胞のペレットに細胞用ホモジネートバッファー(10 mM NaHCO $_3$ 、5 mM EDTA、pH $_7$.5)を 10 ml加え、ポリトロンホモジナイザーを用いてホモジネートした。 $400 \times g$ で15分間遠心して得られた上清をさらに 100, $000 \times g$ で 1 時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を 2 mlのアッセイバッファー [25 mM Tris-HCl、1 mM EDTA(エチレンジアミン四酢酸)、0.1% BSA(ウシ血清アルブミン)、0.25 mM PMSF(フェニルメチルスルホニルフルオライド)、 $1\mu g$ /ml ペプスタチン、 $20\mu g$ /ml ロイペプチン、 $10\mu g$ /ml フォスフォラミドン、pH $_7$.5] に懸濁し、100, $000\times g$ で $_7$ 1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画分を再び $_7$ 2 0 mlのアッセイバッファーに懸濁し、分注して、 $_7$ 8 0 $_7$ 0で保存し、使用の都度解凍して用いた。

このようにして得られたSSTR 2-HS 5-9細胞の膜画分をアッセイ用バッファー [25 mM Tr is-HCl、1 mM EDTA (エチレンジアミン四酢酸)、0.1% BSA (ウシ血清アルブミン)、0.25 mM PMSF (フェニルメチルスルホニルフルオライド)、 $1\mu g/ml$ ペプスタチン、 $20\mu g/ml$ ロイペプチン、 $10\mu g/ml$ フォスフォラミドン、pH7.5] で希釈して $3\mu g/ml$ とし、チューブに $173\mu l$ ずつ分注した。被検化合物を溶解したDMSO溶液 $2\mu l$ と、200 pMの放射標識化ソマトスタチン-14 (125 I-ソマトスタチン-14: アマシャム社製) $25\mu l$ とを同時に添加した。最大結合量を測定す



 $(TB-SB) / (TB-NSB) \times 100$

SB:被検化合物を加えたときの放射活性

TB:最大結合放射活性

NSB:非特異結合放射活性

[表1]

<u>実施例番号</u>	結合阻害率(%)
1	98
2	100
5 4	100
6 7	96

これより、本発明の化合物(I)は、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有することがわかる。

[0120]

実験例2 グルカゴン分泌抑制作用試験(ラット)

一晩絶食後のSDラット(雄性、7週齢)に被検化合物(3mg/kg体重)を含む0.5%メチルセルロース懸濁液(化合物投与群)または0.5%メチルセルロース懸濁液(化合物非投与群)を経口投与し、120分後にインスリン(2U/kg体重、ノボノルディスク社)を皮下投与した。インスリン投与30分後にキャピラリーを用いてラット眼底静脈より採血し、速心分離により血漿を分離した。得られた血漿中の



グルカゴン濃度を、第一グルカゴンキット(第一アイソトープ)を用いて、ラジオイムノアッセイ法により測定した。また、無処置群として、化合物非投与群にインスリンを投与しない場合のラット血漿中のグルカゴン濃度を上記と同様にして測定した。

化合物非投与群および化合物投与群のグルカゴン濃度と無処置群のグルカゴン 濃度との差をそれぞれ算出し、「化合物非投与群のグルカゴン濃度と無処置群の グルカゴン濃度との差」を100%とした場合の「化合物投与群のグルカゴン濃度と 無処置群のグルカゴン濃度との差」の百分率を「グルカゴン分泌(% of contro 1)」として求めた。結果を [表 2] に示す。

[表2]

<u>実施例番号</u>	グルカゴン分泌(% of control)
1	9.5

これより、本発明の化合物(I)は、グルカゴン分泌抑制作用を有することが わかる。

[0121]

【発明の効果】

本発明化合物は、優れたソマトスタチン受容体結合作用を有し、毒性も低い。 したがって、本発明化合物は、哺乳動物の細胞内情報伝達系の異常(例、過度 の亢進または抑制を伴う疾患など)、細胞増殖制御の異常を伴う疾患、ホルモン 、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌の異常を伴う疾患な どに有用である。



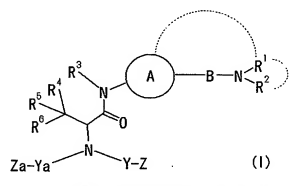
【書類名】要約書

【要約】

【課題】ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する 疾患等の予防・治療に有効な化合物を提供する。

【解決手段】式

【化1】



[式中、環Aは置換基を有していてもよい芳香環を示し;

B、YおよびYaは、同一または異なって、結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

 R^1 および R^2 は、同一または異なって、水素原子等を示し;

R³は、水素原子等を示し;

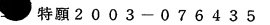
 R^4 および R^5 は、同一または異なって、水素原子等を示し;

R⁶は置換基を有していてもよいインドリル基を示し;

ZおよびZaは、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子または置換基を有していてもよい環状基を示す。]で表される化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグ。

【選択図】なし





出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日 [変更理由]

1992年 1月22日

。 (交更理由) (在) 。 住所変更

住 所 氏 名 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

武田薬品工業株式会社